(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



A MARKA BANKAN KA BANKAN KATA BANKA BANKA BANKA BANKAN KATA KATA KATA BANKAN BANKAN BANKAN BANKAN KATA BANKAN K

(43) 国際公開日 2004 年11 月25 日 (25.11.2004)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2004/101514 A1

- (51) 国際特許分類⁷: C07D 207/16, 401/12, 403/12, 405/12, 409/12, 413/12, 417/12, A61K 31/40, 31/4025, 31/4155, 31/4184, 31/4192, 31/422, 31/428, 31/433, 31/4439, 31/454, 31/498, A61P 3/04, 3/10, 5/50, 13/08, 17/00, 19/02, 29/00, 37/00, 43/00
- (21) 国際出願番号:

PCT/JP2004/006983

(22) 国際出願日:

2004年5月17日(17.05.2004)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2003-137062 2003年5月15日(15.05.2003) J

- (71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 大正製薬株式会社(TAISHO PHARMACEUTICAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒1708633 東京都豊島区高田3丁目24番1号 Tokyo (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 福島 浩 (FUKUSHIMA, Hiroshi) [JP/JP]; 〒1708633 東京都豊 島区高田 3 丁目 2 4番 1号 大正製薬株式会社内 Tokyo (JP). 高橋 正人 (TAKAHASHI, Masato) [JP/JP]; 〒1708633 東京都豊島区高田 3 丁目 2 4番 1号 大 正製薬株式会社内 Tokyo (JP). 三上 綾子 (MIKAMI, Ayako) [JP/JP]; 〒1708633 東京都豊島区高田 3 丁目 2 4番 1号 大正製薬株式会社内 Tokyo (JP).

- (74) 代理人: 社本 一夫、外(SHAMOTO, Ichio et al.); 〒 1000004 東京都千代田区大手町二丁目2番1号新大 手町ビル206区ユアサハラ法律特許事務所 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国(表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

一 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: CYANOFLUOROPYRROLIDINE DERIVATIVE

(54)発明の名称:シアノフルオロピロリジン誘導体

(57) Abstract: A cyanofluoropyrrolidine compound represented by the following formula (I): (wherein A represents hydrogen or fluorine; R¹ and R² are the same as defined in the description; X represents a single bond or C₁₋₃ alkylene; and R³ represents -N(R⁴)COR⁵, -N(R⁴)SO₂R⁵, etc.), a pharmaceutically acceptable salt of the compound, or a hydrate of the compound. They are useful as a preventive or

therapeutic agent for diseases or states which can be alleviated by inhibiting dipeptydyl peptidase IV (DPPIV) and for diabetes, immunologic diseases, etc.

(57) 要約:

本発明は、ジペプチジルペプチダーゼIV (DPPIV)を阻害することで改善し得る疾患又は状態、糖尿病、免疫疾患等の予防又は治療薬として有用な下記式 (I)

(式中、Aは水素原子又はフッ素原子を示し、

R¹及びR²は、明細書中で定義される通りであり、

Xは、単結合又は炭素数1~3のアルキレン基を示し、

 R^3 は、式-N (R^4) COR^5 、-N (R^4) SO_2R^5 などを示す。)で表されるシアノフルオロピロリジン化合物もしくはその薬学的に許容される塩又はその水和物に関する。

明細書

シアノフルオロピロリジン誘導体

5 技術分野

本発明は、新規シアノフルオロピロリジン誘導体に関する。

背景技術

15

20

ジペプチジルペプチダーゼ I V (DPPIV) はN末端から2番目にプロリン又は アラニンを有するペプチド鎖からジペプチドを加水分解するセリンプロテアーゼ の一種である。DPPIVは腎臓、肝臓など広く組織、血漿中に分布しており、さま ざまな生理活性ペプチドの代謝に関与している。

最近、DPPIVがグルカゴン様ペプチド-1 (GLP-1) の代謝に働いていることが明らかにされた。つまり、DPPIVはGLP-1のN末端His-Alaのジペプチドを加水分解することによりGLP-1を不活化するとともに、その不活性化体がGLP-1受容体のアンタゴニストとして作用している。

GLP-1の生理作用として、膵臓からのインスリン分泌促進作用、胃排出時間延長作用、摂食抑制作用が知られている。したがって、DPPIVを阻害することは、GLP-1の作用を高め、インスリン作用を亢進し糖代謝を改善することができ、2型糖尿病治療に有用であると期待されている。

またDPPIVは神経ペプチドであるニューロペプチドYの代謝、免疫担当細胞であるT細胞の活性化、癌細胞の内皮への接着、HIVウィルスのリンパ球への進入に関与していることが知られている。したがって、DPPIVの阻害は、免疫疾患等の治療に有用であると考えられる。

25 また、高水準のDPPIVの発現は、乾癬、慢性関節リウマチ及び偏平苔癬患者の 人間の皮膚の繊維芽細胞において見出されており、高いDPPIV活性は、良性の前 立腺肥大の患者に見出されている。したがって、DPPIVの阻害は、皮膚病及び良 性の前立腺肥大にも有効であることが期待される。

これまで、DPPIV阻害化合物としては、シアノピロリジン誘導体(国際公開第 98/19998号パンフレット)や、4-フルオロ-2-シアノピロリジン誘導体(国際公開第 02/38541号パンフレット)などが報告されている。

5

10

発明の開示

本発明は、優れたDPPIV阻害活性を有する新規シアノフルオロピロリジン誘導体を提供することを目的とする。また、本発明は、持続したDPPIV阻害活性を有する新規シアノフルオロピロリジン誘導体を提供することも目的とする。

本発明者らは、鋭意検討を重ねた結果、式(I)で表されるシアノフルオロピロリジン誘導体が上記目的を達成することを見出し、本発明を完成するに至った

すなわち本発明の1態様によると、本発明は、

下記式(I)

$$R^3 \xrightarrow{X} \xrightarrow{H} \xrightarrow{O} \underset{CN}{N} \xrightarrow{F} \underset{CN}{A} \qquad (1)$$

15

20

「式中、Aは水素原子又はフッ素原子を示し、

 R^1 及び R^2 は同一又は異なって水素原子、置換基 Y^1 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $1\sim6$ のアルキル基、置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $3\sim6$ のシクロアルキル基;置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $4\sim9$ のシクロアルキルアルキル基;置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $2\sim6$ のアルケニル基;置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $2\sim6$ のシクロアルケニル基;置換基 Y^2 群よ

り選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $4\sim9$ のシクロアルケニルアルキル基;又は R^1 と R^2 が隣接する炭素原子と一緒になって、置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $3\sim1$ 0 のシクロアルキル基を形成する、

5 Xは、単結合又は炭素数1~3のアルキレン基を示し、

10

15

 R^3 は、式-N(R^4) COR^5 、-N(R^4) SO_2 R^5 、 $-NR^4$ R^6 、 $-SO_2$ R^5 、 $-SO_2$ NR^4 R^6 、 $-OCONR^4$ R^6 、 $-CH=CH-R^7$ 、 $-C\equiv C-R^7$ で示される基であるか、又は少なくとも 1 個の酸素及び/又は硫黄を含有し、さらに窒素原子を含有してもよいヘテロアリール基及び 6 員窒素含有芳香環又はその $9\sim1$ 1 員縮合環から選択されるヘテロアリール基(ヘテロアリール基は置換基 Y^3 群より選ばれる 1 個以上の置換基で置換されていてもよい)示し

(上記式中、 R^4 及び R^6 は同一又は異なって水素原子;置換基 Y^4 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $1\sim10$ のアルキル基;置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $3\sim6$ のシクロアルキル基;置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $4\sim9$ のシクロアルキルアルキル基;又は置換基 Y^3 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよいアリールアルキル基を示し、

 R^5 は、置換基 Y^4 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $1\sim 10$ のアルキル基、または $-(C_{1-3}$ アルキレン)-Q若しくはQであり、

20 C_{1-3} アルキレンは、ハロゲン原子及び水酸基より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよく、Qは、置換基 Y^3 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $3\sim1$ 0のシクロアルキル基;置換基 Y^3 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $4\sim1$ 0の橋かけ環アルキル基;置換基 Y^3 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $2\sim1$ 0のアル ケニル基;置換基 Y^3 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素

数3~10のシクロアルケニル基;置換基Y³群より選ばれる1個以上の置換基 で置換されてもよい炭素数4~10の橋かけ環アルケニル基;及び置換基Y³群 より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよいアリール基から選択される脂肪族または芳香族炭化水素であるか;または置換基 Y^5 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよいヘテロ環を示し、 R^5 に お け る P リ ー ル 基又はヘテロ環は、環を構成する原子に結合した隣接する置換基が一緒になって、5~8 員環を形成してもよく、環内に1個以上のヘテロ原子を含んでもよい、

 R^4 、 R^5 又は R^6 は、 R^4 及び R^5 、 R^4 及び R^6 ならびに R^5 及び R^6 は、 隣接 する Λ テロ原子と一緒になって置換基 Y^5 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい $4\sim1$ 0員の Λ テロ環を形成してもよい、

 R^7 は水素原子;置換基 Y^1 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $1\sim6$ のアルキル基;置換基 Y^3 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよいアリール基;又は置換基 Y^3 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよいヘテロアリール基を示す。)

置換基Y¹群は、ハロゲン原子、水酸基、カルボキシル基、シアノ基、アミノ基、アミノカルボニル基、炭素数3~5のシクロアルキルオキシ基及び炭素数1~6のアルコキシ基からなる群を示し、

15

置換基Y²群は、ハロゲン原子、水酸基、カルボキシル基、シアノ基、アミノ基、アミノカルボニル基、炭素数3~5のシクロアルキルオキシ基、炭素数1~6のアルコキシ基及び炭素数1~6のアルキル基からなる群を示し、

置換基Y³群は、ハロゲン原子、水酸基、シアノ基、ニトロ基、アミノ基、一〇 R⁹、一COR⁹、一CO₂ R⁹、一CONR⁹ R¹⁰、一N (R⁹) COR¹⁰、一N (R⁹) CONR¹⁰ R¹¹、一N (R⁹) SO₂ R¹⁰、一NR⁹ R¹⁰、一SO₂ R⁹、一SO₂ NR⁹ R¹⁰、一SO₂ N=CHNR⁹ R¹⁰ 及び一〇CONR⁹ R¹⁰(式中R⁹、 R¹⁰ 及びR¹¹ は同一又は異なって水素原子;置換基Y¹群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数1~6のアルキル基;置換基Y²群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数3~6のシクロアルキル基;置換基Y²群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数4~9のシクロアルキルアルキル基;又は置換基Y²群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数4~9のシクロアルキルアルキル基;又は置換基Y²群より選ばれる1個以上の置換基で置

換されてもよいフェニル基を示す。)、置換基 Y^1 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $1\sim6$ のアルキル基または置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよいフェニル基からなる群を示し、置換基 Y^4 群は、ハロゲン原子、水酸基、シアノ基、ニトロ基、アミノ基、-OR 9 、 $-COR<math>^9$ 、 $-CO_2$ R 9 、 $-CONR<math>^9$ R 10 、-N(R 9) COR^{10} 、-N(R 9) COR^{10} R 11 、-N(R 9) SO_2 R 10 、 $-NR^9$ R 10 、 $-SO_2$ R 9 、 $-SO_2$ NR 9 R 10 、 $-SO_2$ N= $CHNR<math>^9$ R 10 及び $-OCONR<math>^9$ R 10 (式中R 9 、R 10 及びR 11 は同一又は異なって水素原子;置換基 Y^1 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $1\sim6$ のアルキル基;置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $3\sim6$ のシクロアルキル基;置換基 Y^2 群より選ばれる10以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $3\sim6$ 0のシクロアルキル基;置換基 Y^2 群より選ばれる11個以上の置換基で置換されてもよい炭素数

4~9のシクロアルキルアルキル基:又は置換基Y²群より選ばれる1個以上の

置換基で置換されてもよいフェニル基を示す。) または、置換基Y²群より選ば

10

れる1個以上の置換基で置換されてもよいフェニル基からなる群を示す。 置換基Y⁵群は、オキソ基、ハロゲン原子、水酸基、シアノ基、ニトロ基、アミ ノ基、-OR⁹、-COR⁹、-CO₂R⁹、-CONR⁹R¹⁰、-N(R⁹) CO R¹⁰、-N(R⁹) CONR¹⁰R¹¹、-N(R⁹) SO₂R¹⁰、-NR⁹R¹⁰、-S O₂R⁹、-SO₂NR⁹R¹⁰、-SO₂N=CHNR⁹R¹⁰及び-OCONR⁹R¹⁰(式中R⁹、R¹⁰及びR¹¹は同一又は異なって水素原子;置換基Y¹群より選ばれる 1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 1~6のアルキル基;置換基Y²群 より選ばれる 1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 3~6のシクロアルキ

換基で置換されてもよいフェニル基を示す。)、置換基 Y^1 群より選ばれる1個 25 以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $1\sim6$ のアルキル基または置換基 Y^2 群 より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよいフェニル基からなる群を示す

ル基;置換基Y²群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数4

~9のシクロアルキルアルキル基;又は置換基Y²群より選ばれる1個以上の置

一で表されるシアノフルオロピロリジン化合物もしくはその薬学的に許容される

塩またはその水和物(以下「本発明の化合物」または「本発明化合物」という)を提供する。

発明を実施するための形態

5 本発明の他の態様によると、本発明は、式(I-2)

(式中、A、 R^1 、 R^2 、 R^3 及びXは、式(I)で定義される通りである。) に示される化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を提供する。

10

本発明の他の態様によると、本発明は、式(I)又は式(I-2)において、 R^1 及び R^2 が同一又は異なって置換基 Y^1 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $1\sim6$ のアルキル基である化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を提供する。

15

本発明の他の態様によると、本発明は、式(I)又は式(I-2)において、 R^1 及び R^2 がメチル基、エチル基又はヒドロキシメチル基である化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を提供する。

20 本発明の他の態様によると、本発明は、式(I)又は式(I-2)において、 R^1 及び R^2 は、式(I)で定義される通りであり、好ましくは、メチル基、エチル基又はヒドロキシメチル基であり、より好ましくは、メチル基又はヒドロキシメチル基であり、

Xが、メチレン基又はエチレン基であり、

R³が、式-N(R⁴)COR⁵であり、

族または芳香族炭化水素であり、

20

 R^4 が、水素原子;置換基 Y^4 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $1\sim10$ のアルキル基;置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $3\sim6$ のシクロアルキル基;または置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $4\sim9$ のシクロアルキルアルキル基であり、 R^4 は 好ましくは、水素原子;置換基 Y^4 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $1\sim10$ のアルキル基;置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $1\sim10$ のアルキル基;置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $3\sim6$ のシクロアルキル基であり、より好ましくは水素原子であり、

- 10 R^5 が、置換基 Y^4 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $1 \sim 1$ 0のアルキル基、または $-(C_{1-3}$ アルキレン)-Q若しくはQであり、 C_{1-3} アルキレンは、ハロゲン原子及び水酸基より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよく、Qは、置換基 Y^3 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $3 \sim 1$ 0のシクロアルキル基;置換基 Y^3 群より選ばれる10の指かけ環アルキル基;置換基 Y^3 群より選ばれる10のアルケニル基;置換基 Y^3 群より選ばれる11個以上の置換基で置換されてもよい炭素数110のシクロアルケニル基;置換基12、群より選ばれる11個以上の置換基で置換されてもよい炭素数13 110のシクロアルケニル基;置換基13、群より選ばれる11個以上の置換基で置換されてもよい炭素数13 110のシクロアルケニル基;置換基13、群より選ばれる11個以上の置換基で置換されてもよい炭素数13、110の活力以下二ル基;置換基13、群より選ばれる11個以上の置換基で置換されてもよい炭素数13、群より
 - R^5 に お け る ア リ ー ル 基は、環を構成する原子に結合した隣接する置換基が一緒になって、 $5\sim8$ 員環を形成してもよく、環内に1 個以上のヘテロ原子を含んでもよい、

り選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよいアリール基から選択される脂肪

 R^4 及び R^5 は、隣接するヘテロ原子と一緒になって、置換基 Y^5 群 より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい $4\sim10$ 員のヘテロ環を形成してもよい、

化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を提供する。

本発明の他の態様によると、本発明は、式(I)又は式(I-2)において、 R^1 及び R^2 は、式(I)で定義される通りであり、好ましくは、メチル基、エチル基又はヒドロキシメチル基であり、より好ましくは、メチル基又はヒドロキシメチル基であり、

Xが、メチレン基又はエチレン基であり、

R³が、式-N(R⁴)COR⁵であり、

 R^4 が、水素原子;置換基 Y^4 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $1\sim10$ のアルキル基;置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $3\sim6$ のシクロアルキル基;または置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $4\sim9$ のシクロアルキルアルキル基であり、 R^4 は 好ましくは、水素原子;置換基 Y^4 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $1\sim10$ のアルキル基;置換基 Y^2 群より

15 選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数3~6のシクロアルキル基 であり、より好ましくは水素原子であり、

R⁵が、置換基Y¹群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数1~6のアルキル基、または置換基Y²群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数3~6のシクロアルキル基である、化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を提供する。

本発明の他の態様によると、本発明は、式(I)又は式(I-2)において、 R^1 及び R^2 は、式(I)で定義される通りであり、好ましくは、メチル基、エチル基又はヒドロキシメチル基であり、より好ましくは、メチル基又はヒドロキシメチル基であり、

Xが、メチレン基又はエチレン基であり、 R^3 が、式-N(R^4) COR^5 であり、

25

 R^4 が、水素原子;置換基 Y^4 群より選ばれる 1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $1\sim10$ のアルキル基;置換基 Y^2 群より選ばれる 1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $3\sim6$ のシクロアルキル基;または置換基 Y^2 群より選ばれる 1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $4\sim9$ のシクロアルキルアルキル基であり、 R^4 は 好ましくは、水素原子;置換基 Y^4 群より選ばれる 1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $1\sim10$ のアルキル基;置換基 Y^2 群より選ばれる 1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $3\sim6$ のシクロアルキル基であり、より好ましくは水素原子であり、

R⁵が置換基Y³群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよいアリール基 10 であり、該ア リ ー ル 基は、環を構成する原子に結合した隣接する置換基が一 緒になって、5~8員環を形成してもよく、環内に1個以上のヘテロ原子を含ん でもよい、

化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を提供する。

15 本発明の他の態様によると、本発明は、式(I)又は式(I-2)において、 R¹及びR²は、式(I)で定義される通りであり、好ましくは、メチル基、エ チル基又はヒドロキシメチル基であり、より好ましくは、メチル基又はヒドロキシメチル基であり、

Xが、メチレン基又はエチレン基であり、

20 R³が、式-N(R⁴)COR⁵であり、

 R^4 が、水素原子;置換基 Y^4 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $1\sim10$ のアルキル基;置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $3\sim6$ のシクロアルキル基;または置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $4\sim9$ のシクロアルキルアル

25 キル基であり、 R^4 は 好ましくは、水素原子;置換基 Y^4 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $1\sim10$ のアルキル基;置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $3\sim6$ のシクロアルキル基

20

25

であり、より好ましくは水素原子であり、

R⁵が、置換基Y³群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよいヘテロア リール基である化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を提供する。

5 本発明の他の態様によると、本発明は、式(I) 又は式(I-2) において、 R^1 及び R^2 は、式(I) で定義される通りであり、好ましくは、メチル基、エ チル基又はヒドロキシメチル基であり、より好ましくは、メチル基又はヒドロキシメチル基であり、

Xが、メチレン基又はエチレン基であり、

10 R³が、式-N(R⁴)COR⁵であり、

 R^4 が、水素原子;置換基 Y^4 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $1\sim10$ のアルキル基;置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $3\sim6$ のシクロアルキル基;または置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $4\sim9$ のシクロアルキルアル

15 キル基であり、 R^4 は 好ましくは、水素原子;置換基 Y^4 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $1\sim10$ のアルキル基;置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $3\sim6$ のシクロアルキル基であり、より好ましくは水素原子であり、

R⁵が、置換基Y³群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい単環状へ テロアリール基である化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を提供する。

本発明の他の態様によると、本発明は、式(I)又は式(I-2)において、 R^1 及び R^2 は、式(I)で定義される通りであり、好ましくは、メチル基、エチル基又はヒドロキシメチル基であり、より好ましくは、メチル基又はヒドロキシメチル基であり、

Xが、メチレン基又はエチレン基であり、 R^3 が、式-N(R^4) C O R^5 であり、

 R^4 が、水素原子;置換基 Y^4 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $1\sim10$ のアルキル基;置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $3\sim6$ のシクロアルキル基;または置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $4\sim9$ のシクロアルキルアルキル基であり、 R^4 は 好ましくは、水素原子;置換基 Y^4 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $1\sim10$ のアルキル基;置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $3\sim6$ のシクロアルキル基であり、より好ましくは水素原子であり、

R⁵が、置換基Y³群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよいチエニル 10 基である化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を提供する。

本発明の他の態様によると、本発明は、式(I)又は式(I-2)において、 R^1 及び R^2 は、式(I)で定義される通りであり、好ましくは、メチル基、エチル基又はヒドロキシメチル基であり、より好ましくは、メチル基又はヒドロキシメチル基であり、

Xが、メチレン基又はエチレン基であり、

 R^3 が、 $-N(R^4)SO, R^5$ であり、

15

 R^4 が、水素原子;置換基 Y^4 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $1\sim10$ のアルキル基;置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で

20 置換されてもよい炭素数 3~6のシクロアルキル基;または置換基 Y²群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 4~9のシクロアルキルアルキル基であり、R⁴は 好ましくは、水素原子;置換基 Y⁴群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 1~10のアルキル基;置換基 Y²群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 3~6のシクロアルキル基であり、より好ましくは水素原子であり、

 R^5 が、置換基 Y^4 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数1 ~ 10 のアルキル基、または $-(C_{1-3}$ アルキレン) -Q若しくはQであり、C

 $_{1-3}$ アルキレンは、ハロゲン原子及び水酸基より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよく、Qは、置換基 Y^3 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $3\sim1$ 0 のシクロアルキル基;置換基 Y^3 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $4\sim1$ 0 の橋かけ環アルキル基;置換基 Y^3 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $2\sim1$ 0 のアルケニル基;置換基 Y^3 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $3\sim1$ 0 のシクロアルケニル基;置換基 Y^3 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $4\sim1$ 0 の橋かけ環アルケニル基;及び置換基 Y^3 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $4\sim1$ 0 の橋かけ環アルケニル基;及び置換基 Y^3 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよいテロ環を示し、 Y^3 年より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい不力に関を示し、 Y^3 年より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい不力で開発を示し、 Y^3 年より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい不力で開発を示し、 Y^3 年よりであるか;または置換基 Y^4 年より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい不力で開発を示し、 Y^4 年よりであるが、 Y^4 年になって、 Y^4 年のであるが、 Y^4 年のでのであるが、 Y^4 年のであるが、 Y^4 年のでは、 Y^4 年のでのであるが、 Y^4 年のであるが、 Y^4 年の

 R^4 及び R^5 は、 隣 接 す る 4 テ ロ 原 子 と 一緒になって、置換基 Y^5 群 より選ばれる 1 個以上の置換基で置換されてもよい $4 \sim 1$ 0 員の 4 テロ環を形成してもよい、

化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を提供する。

本発明の他の態様によると、本発明は、式(I)又は式(I-2)において、
20 R¹及びR²は、式(I)で定義される通りであり、好ましくは、メチル基、エチル基又はヒドロキシメチル基であり、より好ましくは、メチル基又はヒドロキシメチル基であり、

Xが、メチレン基又はエチレン基であり、 R^3 が、 $-NR^4R^6$ である、

10

;置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $4\sim9$ のシクロアルキルアルキル基;又は置換基 Y^3 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよいアリールアルキル基を示し、

R⁴及びR⁶は、隣接する窒素原子と一緒になって、置換基Y⁵ 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい4~10員の含窒素環を形成してもよい。ここで、R⁴及びR⁶は、好ましくは、同一又は異なって水素原子;又は置換基Y⁴群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数1~10のアルキル基であるか;隣接する窒素原子と一緒になって、置換基Y⁵群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい4~10 員の含窒素環を形成してもよい、より好ましくは、水素原子;又は1個以上の水酸基(好ましくは、1~3個)で置換されてもよい炭素数1~10のアルキル基である。)化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を提供する。

本発明の他の態様によると、本発明は、式(I) 又は式(I-2) において、 R¹及びR²は、式(I) で定義される通りであり、好ましくは、メチル基、エチル基又はヒドロキシメチル基であり、

Xが、単結合又はメチレン基を示し、

 R^3 が、式-CH=CH-R⁷または-C=C-R⁷

(式中、R¹は水素原子;置換基Y¹群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数1~6のアルキル基;置換基Y³群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよいアリール基;又は置換基Y³群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよいヘテロアリール基を示す。)で示される基である化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を提供する。

本発明の他の態様によると、本発明は、式(I)又は式(I-2)において、 R^1 及び R^2 は、式(I)で定義される通りであり、好ましくは、メチル基、エ チル基又はヒドロキシメチル基であり、

5

Xが、単結合又はメチレン基を示し、

R³が、置換基Y³群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい、少なくとも1個の酸素及び/又は硫黄を含有し、さらに窒素原子を含有してもよい5員若しくは6員のヘテロアリール又はその8~11員縮合環である、化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を提供する。

本発明の他の態様によると、本発明は、式(I)又は式(I-2)において、 R^1 及び R^2 は、式(I)で定義される通りであり、好ましくは、メチル基、エチル基又はヒドロキシメチル基であり、

10 Xが、単結合又はメチレン基を示し、

 R^3 が、置換基 Y^3 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい、6員窒素含有芳香環又はその $9\sim1$ 1員縮合環である、化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を提供する。

15 本発明の他の態様によると、本発明は、上記いずれかのシアノフルオロピロリジン化合物又はその薬学的に許容される塩またはそれらの水和物を有効成分として含有する医薬を提供する。

本発明の他の態様によると、本発明は、ジペプチジルペプチダーゼ I Vを阻害 20 することで改善しうる疾患又は状態を予防または治療するための前記医薬を提供 する。

本発明の他の態様によると、本発明は、ジペプチジルペプチダーゼ I Vを阻害することで改善しうる疾患又は状態が糖尿病である前記医薬を提供する。

25

本発明の他の態様によると、本発明は、ジペプチジルペプチダーゼ I Vを阻害 することで改善しうる疾患又は状態が免疫疾患である前記医薬を提供する。 本発明を詳細に説明するが、例示されたものに特に限定されない。

次の選択された官能基の定義及びそれらの例は、本明細書及び請求の範囲を通 して用いられるが、例示のためであって、限定されずに提供される。

- 置換されてもよい炭素数1~6のアルキル基とは、置換又は無置換の直鎖状又は分枝鎖状の炭素数1~6のアルキル基を示す。炭素数1~6のアルキル基の置換基とは、ハロゲン原子、水酸基、カルボキシル基、シアノ基、アミノ基、アミノカルボニル基、炭素数3~5のシクロアルキルオキシ基及び炭素数1~6のアルコキシ基からなる群より選ばれる1個以上(例えば、1~6個、好ましくは、
- 10 1~4個、より好ましくは、1~2個)を示す。好ましい置換基の例としては、 ハロゲン原子、水酸基があげられる。このようなアルキル基としては、メチル基 、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基、sec-ブチ ル基、tert-ブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、1-エチルプロピル基、ト リフルオロメチル基、2-クロロエチル基、ヒドロキシメチル基、2-シアノプロピ ル基、2-アミノエチル基、4-カルボキシブチル基、アミノカルボニルメチル基な どが挙げられる。

ハロゲン原子とは、フッ素原子、塩素原子、臭素原子又はヨウ素原子を示す。 炭素数3~5のシクロアルキルオキシ基の例としては、シクロプロピルオキシ 基、シクロブチルオキシ基、シクロペンチルオキシ基などが挙げられる。

20 炭素数 1 ~ 6 のアルコキシ基とは、直鎖状又は分枝鎖状の炭素数 1 ~ 6 のアルコキシ基を示す。アルコキシ基の例としては、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、イソブトキシ基、tert-ブトキシ基、ペンチルオキシ基、イソペンチルオキシ基などが挙げられる。

置換されてもよい炭素数3~6のシクロアルキル基とは、置換又は無置換の炭 素数3~6のシクロアルキル基を示す。炭素数3~6のシクロアルキル基の置換 基とは、ハロゲン原子、水酸基、カルボキシル基、シアノ基、アミノ基、アミノ カルボニル基、炭素数1~6のアルキル基、炭素数3~5のシクロアルキルオキ シ基及び炭素数 1~6のアルコキシ基からなる群より選ばれる 1個以上で(例えば、1~6個、好ましくは、1~4個、より好ましくは、1~2個)を示す。このようなシクロアルキル基としては、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロペンチル基、3-シアノシクロブチル基、2-アミノシクロプロピル基、4-フルオロシクロペキシル基、3,4-ジヒドロキシシクロペンチル基、2-カルボキシシクロプロピル基、3-アミノカルボニルシクロブチル基などが挙げられる。

5

10

15

20

置換されてもよい炭素数 4~9のシクロアルキルアルキル基とは、置換されてもよい炭素数 3~6のシクロアルキル基と置換されてもよい炭素数 1~3のアルキレン基が結合した基を示す。このようなシクロアルキルアルキル基としては、シクロプロピルメチル基、シクロブチルメチル基、2-シクロペンチルエチル基、シクロヘキシルメチル基、3-シアノシクロブチルメチル基、1-(2-アミノシクロプロピル) エチル基、3-(4-フルオロシクロヘキシル) プロピル基、3,4-ジヒドロキシシクロペンチルメチル基、2-(2-カルボキシシクロプロピル) プロピル基 (3-アミノカルボニルシクロブチル) メチル基などが挙げられる。

炭素数1~3のアルキレン基とは、直鎖状又は分枝鎖状の炭素数1~3のアルキレン基を示す。置換されてもよい炭素数1~3のアルキレン基とは、置換又は無置換の直鎖状又は分枝鎖状の炭素数1~3のアルキレン基を示す。アルキレン基における置換基とは、ハロゲン原子、水酸基からなる群より選ばれる一もしくは二以上の基を示す。このようなアルキレン基としては、メチレン基、エチレン基、プロピレン基、ヒドロキシメチレン基、2-ブロモプロピレン基などが挙げられる。

置換されてもよい炭素数2~6のアルケニル基とは、置換又は無置換の直鎖状 又は分枝鎖状の炭素数2~6のアルケニル基を示す。アルケニル基における置換 25 基とは、ハロゲン原子、水酸基、カルボキシル基、シアノ基、アミノ カルボニル基、炭素数3~5のシクロアルキルオキシ基、炭素数1~6のアルコ キシ基及び炭素数1~6のアルキル基からなる群より選ばれる1個以上(例えば

、1~6個、好ましくは、1~4個、より好ましくは、1~2個)を示す。このようなアルケニル基としては、ビニル基、アリル基、1-プロペニル基、イソプロペニル基、1-ブテニル基、2-ブテニル基、3-ブテニル基、イソブテニル基、ペンテニル基、2-クロロビニル基、3-ヒドロキシプロペニル基、3-カルボキシプロペニル基、3-アミノ-2-シアノブテニル基、3-エトキシイソブテニル基などが挙げられる。

置換されてもよい炭素数3~6のシクロアルケニル基とは、置換又は無置換の炭素数3~6のシクロアルケニル基を示す。シクロアルケニル基における置換基とは、ハロゲン原子、水酸基、カルボキシル基、シアノ基、アミノ基、アミノカルボニル基、炭素数1~6のアルキル基、炭素数3~5のシクロアルキルオキシ基及び炭素数1~6のアルコキシ基からなる群より選ばれる1個以上(例えば、1~6個、好ましくは、1~4個、より好ましくは、1~2個)を示す。このようなシクロアルケニル基としては、シクロプロペニル基、シクロブテニル基、シクロプロペンテニル基、シクロプロペニル基、シクロプロペンテニル基、シクロプロペニル基、3-カルボキシシクロプロペニル基、3-アミノ-2-シアノシクロブテニル基、3-エトキシシクロブテニル基などが挙げられる。

置換されてもよい炭素数 4~9のシクロアルケニルアルキル基とは、置換されてもよい炭素数 3~6のシクロアルケニル基と置換されてもよい炭素数 1~3のアルキレン基が結合した基を示す。このようなシクロアルケニルアルキル基としては、2-シアノシクロプテニルメチル基、3-メトキシシクロプロペニルメチル基などが挙げられる。

20

25

4個、より好ましくは、1~2個)を示す。このようなシクロアルキル基としては、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基、シクロオクチル基、ブロモシクロプロピル基、2-エチル-3-ヒドロキシシクロヘキシル基、3-アミノ-2-シアノシクロブチル基、4-メトキシシクロオクチル基などが挙げられる。

少なくとも1個の酸素及び/又は硫黄を含有し、さらに窒素原子を含有しても よいヘテロアリール基とは、例えば、少なくとも1個の酸素及び/又は硫黄を含 有し、さらに窒素原子を含有してもよい5員若しくは6員のヘテロアリール又は その8~11員縮合環である。例としては、フリル基、チエニル基、オキサゾリ ル基、イソオキサゾリル基、チアゾリル基、イソチアゾリル基、1,3,5-オキサジ アゾリル基、1,2,4-オキサジアゾリル基、1,2,4-チアジアゾリル基、ベンズオキ サゾリル基、ベンズイソキサゾリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンゾイソチアゾ リル基、チアナフテニル基、イソチアナフテニル基、ベンゾフラニル基、イソベ ンゾフラニル基、ベンゾチエニル基、クロメニル基、2,1,3-ベンズオキサジアゾ リル基、ベンゾキサジニル基などが挙げられる。持続したDPPIV阻害活性の点で 15 は単環状の基が好ましく、例えば、フリル基、チエニル基などがあげられる。よ り好ましい例は、フリル基である。 少なくとも1個の酸素及び/又は硫黄を含 有し、さらに窒素原子を含有してもよいヘテロアリール基の置換基とは、ハロゲ ン原子、水酸基、シアノ基、ニトロ基、アミノ基、一〇R9、一〇〇R9、一〇 O_2R^9 , $-CONR^9R^{10}$, $-N(R^9)COR^{10}$, $-N(R^9)CONR^{10}R^{11}$ 20 $-N (R^9) SO_2 R^{10}, -NR^9 R^{10}, -SO_2 R^9, -SO_2 NR^9 R^{10}, -S$ O₂ N=CHNR⁹ R¹⁰ 及び-OCONR⁹ R¹⁰ (式中R⁹、R¹⁰ 及びR¹¹ は同一又 は異なって水素原子;置換されてもよい炭素数1~6のアルキル基;置換されて もよい炭素数3~6のシクロアルキル基;置換されてもよい炭素数4~9のシク ロアルキルアルキル基又は置換されてもよいフェニル基を示す。)、置換されて 25 もよい炭素数1~6のアルキル基または置換されてもよいフェニル基からなる群 より選ばれる1個以上(例えば、1~6個、好ましくは、1~4個、より好まし

くは、 $1\sim 2$ 個)を示す。少なくとも1個の酸素及び/又は硫黄を含有し、さらに窒素原子を含有してもよいヘテロアリール基の置換された例としては、4-メチル $^{-1}$, 2, 3-チアジアゾール $^{-5}$ -イル基、3-(2-クロロフェニル) $^{-5}$ -メチル $^{-4}$ -イル基、5-メチル $^{-2}$ -トリフルオロメチルフラン $^{-3}$ -イル基などが挙げられる。

5

10

置換されてもよいフェニル基とは、置換又は無置換のフェニル基を示す。フェニル基における置換基とは、ハロゲン原子、水酸基、カルボキシル基、シアノ基、アミノ基、アミノカルボニル基、炭素数3~5のシクロアルキルオキシ基、炭素数1~6のアルコキシ基及び炭素数1~6のアルキル基からなる群より選ばれるからなる群より選ばれる1個以上(例えば、1~6個、好ましくは、1~4個、より好ましくは、1~2個)を示す。このようなフェニル基としては、フェニル基、、3-アミノカルボニル-4-ブロモフェニル基が挙げられる。

6員窒素含有芳香環又はその9~11員縮合環とは、ピリジル基、ピラジニル 基、ピリミジニル基、ピリダジニル基、1,2,4-トリアジニル基、1,2,3-トリアジ 15 ニル基、1,3,5-トリアジニル基、イソキノリル基、キノリル基、フタラジニル基 、キノキサリニル基、キナゾリニル基、シンノリニル基などが挙げられる。単環 状の基が好ましく、ピリジル基がより好ましい。 6員窒素含有芳香環又はその 9~11員縮合環からなるヘテロアリールの置換基とは、ハロゲン原子、水酸基 、シアノ基、ニトロ基、アミノ基、-OR⁹、-COR⁹、 -CO, R⁹、-CO $NR^{9}R^{10}$, -N (R^{9}) COR^{10} , -N (R^{9}) $CONR^{10}R^{11}$, -N (R^{9}) S20 $O_{2}R^{10}$, $-NR^{9}R^{10}$, $-SO_{2}R^{9}$, $-SO_{2}NR^{9}R^{10}$, $-SO_{2}N=CHNR^{9}$ R¹⁰及び-OCONR⁹R¹⁰(式中R⁹、R¹⁰及びR¹¹は同一又は異なって水素原 子;置換されてもよい炭素数1~6のアルキル基;置換されてもよい炭素数3~ 6のシクロアルキル基;置換されてもよい炭素数4~9のシクロアルキルアルキ ル基又は置換されてもよいフェニル基を示す。)、置換されてもよい炭素数1~ 25 6のアルキル基または置換されてもよいフェニル基からなる群より選ばれる1個 以上(例えば、 $1 \sim 6$ 個、好ましくは、 $1 \sim 4$ 個、より好ましくは、 $1 \sim 2$ 個)

を示す。 6員窒素含有芳香環又はその $9\sim1$ 1員縮合環の置換された例としては、5-シアノピリジン-2-イル基、6-(アミノカルボニル)キノキサリン-2-イル基などが挙げられる。

置換されてもよい炭素数1~10のアルキル基とは、置換又は無置換の直鎖状 又は分枝鎖状の炭素数1~10のアルキル基を示す。アルキル基における置換基 とは、ハロゲン原子、水酸基、シアノ基、ニトロ基、アミノ基、-OR®、-C OR^9 , $-CO_8R^9$, $-CONR^9R^{10}$, $-N(R^9)COR^{10}$, $-N(R^9)C$ $ONR^{10}R^{11}$, $-N(R^9)SO_2R^{10}$, $-NR^9R^{10}$, $-SO_2R^9$, $-SO_2NR$ ⁹ R¹⁰、-SO_i N=CHNR⁹ R¹⁰ 及び-OCONR⁹ R¹⁰(式中R⁹、R¹⁰及びR □ は同一又は異なって水素原子;置換されてもよい炭素数1~6のアルキル基; 10 置換されてもよい炭素数3~6のシクロアルキル基;置換されてもよい炭素数4 ~9のシクロアルキルアルキル基:又は置換されてもよいフェニル基を示す。) または置換されてもよいフェニル基からなる群より選ばれる1個以上(例えば、 $1\sim6$ 個、好ましくは、 $1\sim4$ 個、より好ましくは、 $1\sim2$ 個)を示す。このよ うなアルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、 15 ブチル基、イソブチル基、sec-ブチル基、tert-ブチル基、ペンチル基、イソペ ンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基、ノニル基、デシル基、2-ヒド ロキシエチル基、アミノカルボニルメチル基、シアノメチル基、クロロエチル基 、3- (N, N-ジメチルアミノ) プロピル基、4- (メタンスルホニルアミノ) ブチル 基、2-ジメチルアミド-4-ヒドロキシヘプチル基などが挙げられる。 20

置換されてもよいアリールアルキル基とは、置換されてもよいアリール基と置換されてもよい炭素数 1~3のアルキレン基が結合した基を示す。このようなアリールアルキル基としては、ベンジル基、フェネチル基、3-フェニルプロピル基、1-ナフチルメチル基、2-(1-ナフチル) エチル基、2-(2-ナフチル) エチル基、3-(2-ナフチル) プロピル基、4-シアノベンジル基、2-(3-ジメチルアミノフェニル) -1-ヒドロキシエチル基などが挙げられる。

25

置換されてもよい炭素数3~10のシクロアルキル基とは、置換又は無置換の

炭素数3~10のシクロアルキル基を示す。シクロアルキル基における置換基と は、ハロゲン原子、水酸基、シアノ基、ニトロ基、アミノ基、-OR®、-CO R^9 , $-CO_2R^9$, $-CONR^9R^{10}$, $-N(R^9)COR^{10}$, $-N(R^9)CO$ $NR^{10}R^{11}$, $-N(R^9)SO_2R^{10}$, $-NR^9R^{10}$, $-SO_1R^9$, $-SO_1NR^9$ R^{10} 、 $-SO_2N=CHNR^9R^{10}$ 及び $-OCONR^9R^{10}$ (式中 R^9 、 R^{10} 及び R^{10} 「は同一又は異なって水素原子;置換されてもよい炭素数1~6のアルキル基; 置換されてもよい炭素数3~6のシクロアルキル基;置換されてもよい炭素数4 ~9のシクロアルキルアルキル基;又は置換されてもよいフェニル基を示す。) 、置換されてもよい炭素数 $1 \sim 6$ のアルキル基または置換されてもよいフェニル 10 基からなる群より選ばれる1個以上(例えば、1~6個、好ましくは、1~4個 、より好ましくは、1~2個)を示す。このようなシクロアルキル基としては、 シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、シ クロヘプチル基、シクロオクチル基、3-(アセチルアミノ)シクロペンチル基、 4- (N, N-ジメチルアミノカルボニルオキシ)シクロヘキシル基、3-エチルスルホ 15 ニルー4-メトキシシクロヘキシル基などが挙げられる。

- $-(C_1-C_3$ アルキレン)-Qにおいて、Qが置換されてもよい炭素数 $3\sim 10$ のシクロアルキル基である場合の例としては、シクロプロピルメチル基、シクロプロピルエチル基、シクロブチルメチル基、シクロペンチルメチル基、シクロペキシルメチル基などが挙げられる。
- 置換されてもよい炭素数 4~10の橋かけ環アルキル基とは、置換又は無置換の炭素数 4~10の橋かけ環アルキル基を示す。橋かけ環アルキル基における置換基とは、ハロゲン原子、水酸基、シアノ基、ニトロ基、アミノ基、一〇R⁹、 R¹⁰、一〇R⁹、 R¹⁰、 R¹⁰、 R¹⁰、 R¹⁰、 R¹⁰、 R¹⁰ R¹⁰、 R¹⁰ R¹⁰

数4~9のシクロアルキルアルキル基;又は置換されてもよいフェニル基を示す。)、置換されてもよい炭素数1~6のアルキル基または置換されてもよいフェニル基からなる群より選ばれる1個以上(例えば、1~6個、好ましくは、1~4個、より好ましくは、1~2個)を示す。このような橋かけ環アルキル基としては、ビシクロペンチル基、ビシクロヘキシル基、ビシクロヘプチル基、ビシクロオクチル基、ビシクロノニル基、ビシクロデシル基、アダマンチル基、ボルニル基、ノルボルニル基、ピナニル基、ツヨイル基、カルイル基、カルファニル基、2-ヒドロキシアダマンチル基、3-メチルビシクロペンチル基などが挙げられる

置換されてもよい炭素数2~10のアルケニル基とは、置換又は無置換の直鎖 10 状又は分枝鎖状の炭素数2~10のアルケニル基を示す。アルケニル基における 置換基とは、ハロゲン原子、水酸基、シアノ基、ニトロ基、アミノ基、-OR⁹ $\cdot - COR^{9}$, $-CO_{2}R^{9}$, $-CONR^{9}R^{10}$, -N (R^{9}) COR^{10} , -N (R9) $CONR^{10}R^{11}$, $-N(R^9)SO_2R^{10}$, $-NR^9R^{10}$, $-SO_2R^9$, $-SO_2R^9$,NR⁹R¹⁰、-SO,N=CHNR⁹R¹⁰及び-OCONR⁹R¹⁰(式中R⁹、R¹⁰ 15 及びR!!は同一又は異なって水素原子;置換されてもよい炭素数1~6のアルキ ル基;置換されてもよい炭素数3~6のシクロアルキル基;置換されてもよい炭 素数4~9のシクロアルキルアルキル基:又は置換されてもよいフェニル基を示 す。)、置換されてもよい炭素数1~6のアルキル基または置換されてもよいフ エニル基からなる群より選ばれる1個以上(例えば、1~6個、好ましくは、1 20 ~4個、より好ましくは、1~2個)を示す。このようなアルケニル基としては 、ビニル基、アリル基、1-プロペニル基、イソプロペニル基、ブテニル基、イソ ブテニル基、ペンテニル基、ヘキセニル基、ヘプテニル基、オクテニル基、4-ア セチルアミノ-2-シアノヘプテニル基などが挙げられる。

25 置換されてもよい炭素数3~10のシクロアルケニル基とは、置換又は無置換の炭素数3~10のシクロアルケニル基を示す。シクロアルケニル基における置換基とは、ハロゲン原子、水酸基、シアノ基、ニトロ基、アミノ基、-OR®、

-COR®、-CO₂R®、-CONR®R¹®、-N (R®) COR¹®、-N (R®) COR¹®、-N (R®) CONR¹®R¹¹、-N (R®) SO₂R¹®、-NR®R¹®、-SO₂R®、-SO₂NR®R¹®、-SO₂N=CHNR®R¹®及び-OCONR®R¹® (式中R®、R¹®及びR¹¹は同一又は異なって水素原子;置換されてもよい炭素数1~6のアルキル基;置換されてもよい炭素数4~9のシクロアルキルアルキル基;又は置換されてもよいフェニル基を示す。)、置換されてもよい炭素数1~6のアルキル基または置換されてもよいフェニル基を示す。)、置換されてもよい炭素数1~6のアルキル基または置換されてもよいフェニル基からなる群より選ばれる1個以上(例えば、1~6個、好ましくは、1~4個、より好ましくは、1~2個)を示す。このようなシクロアルケニル基としては、シクロプテニル基、シクロペンテニル基、シクロヘキセニル基、シクロヘプテニル基、シクロペンテニル基、シクロヘキセニル基、シクロヘキセニル基などが挙げられる。

 $-(C_1-C_3$ アルキレン)-Qにおいて、Qが置換されてもよい炭素数 $3\sim 10$ のシクロアルケニル基である場合の例としては、シクロブテニルメチル基、シクロペンテニルメチル基、シクロペキセニルメチル基などが挙げられる。

15

ル基としては、ビシクロペンテニル基、ビシクロヘキセニル基、ビシクロヘプテニル基、ビシクロオクテニル基、ビシクロノネル基、ビシクロデセル基、2-シアノビシクロオクテニル基、2-クロロビシクロノネル基などが挙げられる。

置換されてもよいアリール基とは、置換又は無置換のアリール基を示す。アリ ール基における置換基とは、ハロゲン原子、水酸基、シアノ基、ニトロ基、アミ ノ基、-OR⁹、-COR⁹、-CO,R⁹、-CONR⁹R¹⁰、-N(R⁹)CO R^{10} , -N (R^{9}) $CONR^{10}R^{11}$, -N (R^{9}) $SO_{2}R^{10}$, $-NR^{9}R^{10}$, -S $O_2 R^9$ 、 $-SO_2 NR^9 R^{10}$ 、 $-SO_2 N=CHNR^9 R^{10}$ 及び $-OCONR^9 R^{10}$ (式中R®、RI®及びRIIは同一又は異なって水素原子;置換されてもよい炭素数 1~6のアルキル基;置換されてもよい炭素数3~6のシクロアルキル基;置換 10 されてもよい炭素数4~9のシクロアルキルアルキル基又は置換されてもよいフ ェニル基を示す。)、置換されてもよい炭素数1~6のアルキル基または置換さ れてもよいフェニル基からなる群より選ばれる1個以上(例えば、1~6個、好 ましくは、 $1\sim4$ 個、より好ましくは、 $1\sim2$ 個)を示す。このようなアリール 基としては、フェニル基、ナフチル基、3,4-メチレンジオキシフェニル基、3-(15 メチルスルホニル)フェニル基、2-トリフルオロメチルフェニル基、3-シアノフ ェニル基、2-フルオロフェニル基、2-エトキシナフチル基、2-ジメチルアミノフ ェニル基、3-ブチルスルホニルアミノナフチル基、2-カルボキシフェニル基、3, 4-ジメトキシフェニル基、4- [(N, N-ジメチルアミノメチレン) アミノスルホニ ル] フェニル基などが挙げられる。 20

 $-(C_1-C_3$ アルキレン)-Qにおいて、Qが置換されてもよいアリール基である場合の例としては、ベンジル基、フェネチル基、3-フェニルプロピル基、1-ナフチルメチル基、2- (1-ナフチル)エチル基、2- (2-ナフチル)プロピル基、4-シアノベンジル基、2- (3-ジメチルアミノフェニル)-1-ヒドロキシエチル基などが挙げられる。

置換されてもよい $4\sim10$ 員のヘテロ環とは、他に指定しない限り、O、S及びNから選択された 1 つ以上のヘテロ原子を含有し、その環系に $4\sim10$ 原子を

25

有する複素環であって、芳香族または非芳香族(飽和又は不飽和)単環状及び多環状基を意味する。芳香族複素環は、本明細書では、ヘテロアリールともいい、ヘテロアリールとして後述する。上記ヘテロ環は、Cー結合又はNー結合が可能である場合には、Cー結合又はNー結合することができる。

本発明のヘテロ環は、持続したDPPIV阻害活性の点では好ましくは単環状ヘテロ環である。

へテロ環における置換基とは、オキソ基、ハロゲン原子、水酸基、シアノ基、 ニトロ基、アミノ基、-OR®、-COR®、 -CO, R®、-CONR®R®、- $N(R^9) COR^{10}$, $-N(R^9) CONR^{10}R^{11}$, $-N(R^9) SO_2R^{10}$, -N10 R^9R^{10} 、 $-SO_2R^9$ 、 $-SO_2NR^9R^{10}$ 、 $-SO_2N=CHNR^9R^{10}$ 及び-OC ONR^9R^{10} (式中 R^9 、 R^{10} 及び R^{11} は同一又は異なって水素原子;置換されて もよい炭素数1~6のアルキル基;置換されてもよい炭素数3~6のシクロアル キル基;又は置換されてもよい炭素数4~9のシクロアルキルアルキル基又は置 換されてもよいフェニル基を示す。)、置換されてもよい炭素数1~6のアルキ 15 ル基または置換されてもよいフェニル基からなる群より選ばれる1個以上(例え ば、 $1 \sim 6$ 個、好ましくは、 $1 \sim 4$ 個、より好ましくは、 $1 \sim 2$ 個)を示す。こ のような非芳香族へテロ環としては、アジリジニル基、アゼチジニル基、ピロリ ジニル基、イミダゾリジニル基、オキサゾリジニル基、チアゾリジニル基、ピペ リジニル基、ピペラジニル基、モルホリニル基、アザビシクロヘプチル基、アザ 20 ビシクロオクチル基、2,6-ジメチルモルホリノ基、4-シアノピペリジニル基、ジ ケトピペラジニル基、2-オキソピペリジニル基、1,1-ジオキソ-イソチアゾリジ ニル基、1,1-ジオキソーチアジナニル基、1,1-ジオキソーチアゼパニル基などが挙 げられる。

置換されてもよいヘテロアリール基とは、置換又は無置換のヘテロアリール基を示す。ヘテロアリール基における置換基とは、ハロゲン原子、水酸基、シアノ基、ニトロ基、アミノ基、 $-OR^9$ 、 $-COR^9$ 、 $-CO_2R^9$ 、 $-CONR^9R^{10}$ 、 $-N(R^9)COR^{10}$ 、 $-N(R^9)COR^{10}$ 、 $-N(R^9)COR^{10}$

-NR⁹R¹⁰、-SO₂R⁹、-SO₂NR⁹R¹⁰、-SO₂N=CHNR⁹R¹⁰及び-OCONR⁹ R¹⁰ (式中R⁹、R¹⁰ 及びR¹¹ は同一又は異なって水素原子;置換さ れてもよい炭素数1~6のアルキル基;置換されてもよい炭素数3~6のシクロ アルキル基;又は置換されてもよい炭素数4~9のシクロアルキルアルキル基又 は置換されてもよいフェニル基を示す。)、置換されてもよい炭素数1~6のア ルキル基または置換されてもよいフェニル基からなる群より選ばれる1個以上(例えば、 $1\sim6$ 個、好ましくは、 $1\sim4$ 個、より好ましくは、 $1\sim2$ 個)を示す 。このようなヘテロアリール基としては、ピロリル基、フリル基、チエニル基、 オキサゾリル基、イソオキサゾリル基、イミダゾリル基、チアゾリル基、イソチ アゾリル基、ピラゾリル基、トリアゾリル基、テトラゾリル基、1,3,5-オキサジ 10 アゾリル基、1,2,4-オキサジアゾリル基、1,2,4-チアジアゾリル基、ピリジル基 、ピラジニル基、ピリミジニル基、ピリダジニル基、1,2,4-トリアジニル基、1, 2,3-トリアジニル基、1,3,5-トリアジニル基、ベンズオキサゾリル基、ベンズイ ソキサゾリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンゾイソチアゾリル基、ベンゾイミダ ゾリル基、チアナフテニル基、イソチアナフテニル基、ベンゾフラニル基、イソ ベンゾフラニル基、ベンゾチエニル基、クロメニル基、イソインドリル基、イン ドリル基、インダゾリル基、イソキノリル基、キノリル基、フタラジニル基、キ ノキサリニル基、キナゾリニル基、シンノリニル基、2,1,3-ベンズオキサジアゾ リル基、ベンゾキサジニル基、4-メチル-1,2,3-チアジアゾール-5-イル基、3-(2-クロロフェニル) -5-メチル-イソキサゾール-4-イル基、5-メチル-2-フェニ 20 ル-1, 2, 3-トリアゾール-4-イル基、2-フェニル-3-プロピル-ピラゾール-4-イル 基、5-メチル-2-トリフルオロメチルフラン-3-イル基、5-シアノピリジン-2-イ ル基、6-(アミノカルボニル)キノキサリン-2-イル基などが挙げられる。

- (C₁-C₃アルキレン) - Qにおいて、Qが置換されてもよいヘテロアリ 25 - 一ル基である場合の例としては、2-フリルメチル基、3-イソオキサゾリルメチル 基などが挙げられる。

R⁵におけるアリール基又はヘテロ環において、環を構成する原子に結合した

隣接する置換基が一緒になって形成される、環内に1個以上のヘテロ原子を含んでもよい5~8員環は、隣接する置換基が一緒になってアルキレンオキシ基又はアルキレンジオキシ基となり、これがアリール基又はヘテロ環を構成する隣接原子と共に形成する5~8員環が好ましい。例としては、3,4-メチレンジオキシフェニル、3,4-エチレンジオキシフェニル、2,3-ジヒドロベンゾ[b]フラン-5-イルなどがあげられる。

R⁴及びR⁶における「隣接する窒素原子と一緒になって形成される置換され てもよい4~10員の含窒素環」は、環内に一つ以上の窒素原子を有し、また一 つ以上の酸素原子、硫黄原子が存在してもよい置換又は無置換の環状アミノ基を 10 意味し、たとえば、アジリジニル基、アゼチジニル基、ピロリジニル基、イミダ ゾリジニル基、オキサゾリジニル基、チアゾリジニル基、ピペリジニル基、ピペ ラジニル基、モルホリニル基、アザビシクロヘプチル基、アザビシクロオクチル 基などの環状アミノ基があげられる。また、上記4~10員の含窒素環における 置換基とは、オキソ基、ハロゲン原子、水酸基、シアノ基、ニトロ基、アミノ基 $\cdot -OR^{9}$, $-COR^{9}$, $-CO_{2}R^{9}$, $-CONR^{9}R^{10}$, $-N(R^{9})COR^{10}$ 15 $-N (R^9) CONR^{10}R^{11}, -N (R^9) SO_2R^{10}, -NR^9R^{10}, -SO_2$ R⁹、-SO, NR⁹ R¹⁰、-SO, N=CHNR⁹ R¹⁰ 及び-OCONR⁹ R¹⁰ (式 中R®、R10及びR11は同一又は異なって水素原子;置換されてもよい炭素数1 ~6のアルキル基;置換されてもよい炭素数3~6のシクロアルキル基:置換さ 20 れてもよい炭素数4~9のシクロアルキルアルキル基;又は置換されてもよいフ エニル基を示す。)、置換されてもよい炭素数1~6のアルキル基または置換さ れてもよいフェニル基からなる群を示す。

「薬学的に許容される塩」とは、鉱酸又は有機酸との塩であり、例えば、酢酸塩、プロピオン酸塩、酪酸塩、ぎ酸塩、トリフルオロ酢酸塩、マレイン酸塩、酒 石酸塩、クエン酸塩、ステアリン酸塩、コハク酸塩、エチルコハク酸塩、ラクトビオン酸塩、グルコン酸塩、グルコヘプトン酸塩、安息香酸塩、メタンスルホン酸塩、エタンスルホン酸塩、2-ヒドロキシエタンスルホン酸塩、ベンゼンスル

ホン酸塩、パラトルエンスルホン酸塩、ラウリル硫酸塩、リンゴ酸塩、アスパラギン酸塩、グルタミン酸塩、アジピン酸塩、システインとの塩、N-アセチルシステインとの塩、塩酸塩、臭化水素酸塩、リン酸塩、硫酸塩、よう化水素酸塩、ニコチン酸塩、シュウ酸塩、ピクリン酸塩、チオシアン酸塩、ウンデカン酸塩、アクリル酸ポリマーとの塩、カルボキシビニルポリマーとの塩などを挙げることができる。

本発明のある一定の化合物は不斉中心を有するために、種々なエナンチオマー形で存在する。本発明化合物の全ての光学異性体及び立体異性体並びにそれらの混合物は、本発明の範囲内に入る。本発明は、ラセミ体、1種以上のエナンチオマー、1種以上のジアステレオマー、又はこれらの混合物を包含する。本発明化合物の一部は、例えばケトーエノール互変異性体としても存在する。本発明は、全てこのような互変異性体及びそれらの混合物を包含する。

本発明化合物の好ましい態様を示す。

- R 3 が-N(R 4) COR 5 (R 5 が置換されてもよいアリール基である)である化合物において、R 5 の好ましい態様は、置換若しくは無置換フェニル基であり、フェニル基の好ましい置換基は、ニトロ基、シアノ基、水酸基、ハロゲン原子(好ましくはフッ素原子、塩素原子)で置換されたC $_{1-6}$ アルキル基(例えば、-CF $_3$ 、-CCl $_3$)、-COR 9 、-CO $_2$ R 9 、-SO $_2$ R 9 、-SO $_2$ N R 9 R 1 0 、-SO $_2$ N = C H N R 9 R 10 (R 9 及 び R 10 は、同 又 は 異 なって水素原子、炭素数1~6のアルキル基またはフェニル基である)、炭素数1~6のアルキル基、ハロゲン原子及び炭素数1~6のアルコキシ基からなる群より選ばれる1個以上(例えば、1~6個、好ましくは、1~4個、より好ましくは、1~2個)である。
- 25 また、R⁵のフェニル基の好ましい置換基として、フェニル基を構成する隣接 する原子に結合した置換基が一緒になって炭素数 2~3のアルキレンオキシ基(エチレンオキシ基、プロピレンオキシ基等)、又は炭素数 1~3のアルキレンジ

オキシ基(メチレンジオキシ基、エチレンジオキシ基等)となり、これがフェニル基を構成する隣接原子と共に形成する5~8員環もあげられる。例としては、3,4-メチレンジオキシフェニル、3,4-エチレンジオキシフェニル、2,3-ジヒドロベンゾ[b]フラン-5-イルなどがあげられる。

- 持続したDPPIV阻害活性の点からは、 R^5 は、好ましくは、置換若しくは無置換フェニル基であり、フェニル基の好ましい置換基は、ニトロ基、シアノ基、水酸基、ハロゲン原子(好ましくはフッ素原子、塩素原子)で置換された C_{1-6} アルキル基(例えば、 $-CF_3$ 、 $-CCl_3$)、 $-COR^9$ 、 $-CO_2R^9$ 、 $-SO_2R^9$ (R^9 は、水素原子、炭素数 $1\sim6$ のアルキル基またはフェニル基である)、
- 10 炭素数1~6のアルキル基及びハロゲン原子からなる群より選ばれる1個以上(例えば、1~6個、好ましくは、1~4個、より好ましくは、1~2個)、またはフェニル基を構成する隣接する原子に結合した置換基が一緒になって炭素数2~3のアルキレンオキシ基、又は炭素数1~3のアルキレンジオキシ基となり、これがフェニル基を構成する隣接原子と共に形成する5~8員環である。
- 15 上記態様の好ましい具体的な化合物は以下のものがあげられる。
 (2S, 4S)-2-シアノ-4-フルオロ-1-[[2-(3, 4-メチレンジオキシベンゾイル)アミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチルピロリジン(2S, 4S)-2-シアノ-4-フルオロ-1-[[2-[3-(メチルスルホニル)ベンゾイル]アミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチルピロリジン
- (2S, 4S)-2-シアノ-1-[[2-(3-シアノベンゾイル)アミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチル-4-フルオロピロリジン
 (2S, 4S)-2-シアノ-4-フルオロ-1-[[2-(2-フルオロベンゾイル)アミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチルピロリジン
 (2S, 4S)-1-[(2-ベンゾイルアミノ-1, 1-ジメチル)エチルアミノ
- 25]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジン
 (2S, 4S)-2-シアノ-1-[[2-(2, 3-ジヒドロベンゾ[b]フラン-5-イル)カルボニルアミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチル-4-フ

ルオロピロリジン

10

20

R³が-N(R⁴) COR⁵(R⁵が置換されてもよいヘテロアリール基である) である化合物において、持続したDPPIV阻害活性の点からは、R⁵の好ましい態様は、置換若しくは無置換の単環状ヘテロアリール基であり、より好ましくはチエニル基である。

R⁵のヘテロアリール基の好ましい置換基としては、ニトロ基、シアノ基、水 酸基、ハロゲン原子(好ましくはフッ素原子、塩素原子)で置換された C1-6ア ルキル基 (例えば、-CF、、-CCI。)、-COR⁹、 -CO, R⁹、-SO, R⁹、 $-SO_{1}N R^{9}R^{10}$ 、 $-SO_{1}N = C H N R^{9}R^{10}$ (R⁹及び R¹⁰は、同 ー 又 は 異 な っ て 水 素 原 子 、 炭素数 1~6のアルキル基またはフェニル 基である)、炭素数1~6のアルキル基、ハロゲン原子、炭素数1~6のアルコ キシ基及び置換されてもよいフェニル基からなる群より選ばれる1個以上(例え ば、 $1\sim6$ 個、好ましくは、 $1\sim4$ 個、より好ましくは、 $1\sim2$ 個)があげられ 、より好ましくは、ニトロ基、シアノ基、水酸基、ハロゲン原子(好ましくはフ ッ素原子、塩素原子)で置換されたC.-。アルキル基(例えば、-CF₃、-CCl₃) 、-COR⁹、-CO, R⁹、-SO, R⁹(R⁹及び R¹⁰は、 同一又 は 異 なって水素原子、炭素数1~6のアルキル基またはフェニル基である) 、炭素数1~6のアルキル基及びハロゲン原子からなる群より選ばれる1個以上 (例えば、 $1\sim6$ 個、好ましくは、 $1\sim4$ 個、より好ましくは、 $1\sim2$ 個) があ げられ、さらに好ましくは、1個以上(例えば、 $1\sim6$ 個、好ましくは、 $1\sim4$ 個、より好ましくは、 $1\sim2$ 個)の水酸基で置換されてもよい炭素数 $1\sim6$ のア ルキル基が挙げられる。

上記態様の好ましい具体的な化合物は以下のものがあげられる。

(2S, 4S)-2-シアノ-4-フルオロ-1-[[2-(4-メチル-1, 2, 3-チアジアゾール-5-イル)カルボニルアミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチルピロリジン

(2S, 4S)-2-シアノ-4-フルオロ-1-[[2-(2-ピリジル)カルボニ

ルアミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチルピロリジン

(2S, 4S)-2-シアノ-1-[[2-(3,5-ジメチルイソキサゾール-4-

- 5 イル)カルボニルアミノー1,1-ジメチル]エチルアミノ]アセチルー4-フルオロピロリジン
- 10 カルボニルアミノー1, 1 ジメチル]エチルアミノ]アセチル-2 シアノ-4 フルオロピロリジン
 - (2S, 4S)-2-シアノ-4-フルオロ-1-[[2-(チオフェン-3-イル)カルボニルアミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチルピロリジン
- 15 -2-イル)カルボニルアミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチルピロ リジン
- R^3 が-N(R^4) COR^5 (R^5 が、置換されてもよい炭素数 $1\sim 6$ のアルキル基、または置換されてもよい炭素数 $3\sim 6$ のシクロアルキル基である)である化合物において、 R^5 の好ましい態様は、1 個以上(例えば、 $1\sim 6$ 個、好ましくは、 $1\sim 4$ 個、より好ましくは、 $1\sim 2$ 個)の水酸基で置換されてもよい炭素数 $1\sim 6$ のアルキル基若しくは炭素数 $3\sim 6$ のシクロアルキル基が挙げられる。
- 25 上記態様の好ましい具体的な化合物は以下のものがあげられる。
 (2S, 4S)-2-シアノ-4-フルオロ-1-[(2-ピバロイルアミノ-1, 1-ジメチル) エチルアミノ]アセチルピロリジン

(2S, 4S)-2-シアノ-4-フルオロ-1-[[2-(3-ヒドロキジ-2-4-アルプロパン-2-イル)カルボニルアミノ-1, 1-ジメチル] エチルアミノ] アセチルピロリジン

(2S, 4S)-2-シアノ-1-[(2-シクロプロパンカルボニルアミノ-1] (2S, 4S)-1-[(2-シクロプロパンカルボニルアミノ-1] (2S, 4S)-1-[(2-(1-メチルシクロプロパン-1-イル)カルボニルアミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジン

R³が少なくとも1個の酸素及び/又は硫黄を含有し、さらに窒素原子を含有してもよいヘテロアリール基(該ヘテロアリール基は置換されてもよい)である化合物において、該ヘテロアリールは、持続したDPPIV阻害活性の点からは、単環状が好ましく、チエニル基又はフラニル基がより好ましい。R³のヘテロアリール基の好ましい置換基としては、1個以上(例えば、1~6個、好ましくは、1~4個、より好ましくは、1~2個)の水酸基で置換されてもよい炭素数1~6のアルキル基若しくは炭素数3~6のシクロアルキル基が挙げられる。

上記態様の好ましい具体的な化合物は以下のものがあげられる。

(2S, 4S)-2-シアノ-4-フルオロ-1-[[1-(フラン-2-イル)-1-4-フルオロ-1-1]] メチル] エチルアミノ] アセチルピロリジン

 R^3 が-N (R^4) SO_2R^5 である化合物において、 R^5 の好ましい態様は、既 に述べた R^3 が-N (R^4) COR^5 (R^5 が置換されてもよいアリール基である 場合、 R^5 が置換されてもよいヘテロアリール基である場合、および R^5 が置換 されてもよい炭素数 $1\sim 6$ のアルキル基または置換されてもよい炭素数 $3\sim 6$ の シクロアルキル基である場合)における R^5 の好ましい態様と同一である。

25 本発明化合物は、ジペプチジルペプチダーゼ I Vを抑制することができ、よって、インスリン作用を亢進し糖代謝を改善することができ、また、ニューロペプチド Y の代謝抑制、T細胞の活性化抑制、癌細胞の内皮への接着抑制、HIVウィ

ルスのリンパ球への進入防止に寄与することができる。

10

したがって、本発明は、ジペプチジルペプチダーゼ I Vを阻害することで改善しうる疾患又は状態、例えば、糖尿病(特に2型)、免疫疾患、関節炎、肥満、骨粗しょう症、耐糖性損傷の状態、良性の前立腺肥大、皮膚病などを予防または治療するための上記医薬を提供する。

免疫疾患のための医薬としては、組織移植における免疫抑制剤;例えば、炎症腸病、多発硬化症、慢性関節リウマチ(RA)の様な様々な自己免疫症でのサイトカイン放出抑制剤、Tー細胞へのHIVの侵入防止による、AIDSの予防及び治療に有用な薬剤、転移防止、特に乳及び前立腺腫瘍の肺への転移を防止する薬剤などがあげられる。

本発明の医薬は、全身的又は局所的に経口又は直腸内、皮下、筋肉内、静脈内、経皮等の非経口投与することができる。

本発明の化合物を医薬として用いるためには、固体組成物、液体組成物、及びその他の組成物のいずれの形態でもよく、必要に応じて最適のものが選択される。本発明の医薬は、本発明の化合物に薬学的に許容されるキャリヤーを配合して製造することができる。具体的には、常用の賦形剤、増量剤、結合剤、崩壊剤、被覆剤、糖衣剤、pH調整剤、溶解剤、又は水性若しくは非水性溶媒などを添加し、常用の製剤技術によって、錠剤、丸剤、カプセル剤、顆粒剤、粉剤、散剤、液剤、乳剤、懸濁剤、注射剤、などに調製する事ができる。賦形剤、増量剤としては、たとえば、乳糖、ステアリン酸マグネシウム、デンプン、タルク、ゼラチン、寒天、ペクチン、アラビアゴム、オリーブ油、ゴマ油、カカオバター、エチレングリコールなどやその他常用されるものをあげる事ができる。

また、本発明化合物は、 α 、 β 若しくは γ -シクロデキストリン又はメチル化シクロデキストリン等と包接化合物を形成させて製剤化することができる。

25 本発明化合物の投与量は、疾患、症状、体重、年齢、性別、投与経路等により 異なるが、成人に対し、約1~約1000 mg /人/日であり、好ましくは約5 ~約500 mg /人/日であり、より好ましくは約10~約200 mg /人/日で あり、これを1日1回又は数回に分けて投与することができる。

本発明化合物の製法を詳細に説明するが、例示されたものに特に限定されない

- 。 また反応に使用する溶媒においても、各反応を阻害しないものであればよく 、特に下記の記載に限定されない。
- 5 式(I)の化合物は、以下の一般的製造法によって製造することができる。

[一般的製造法]

[スキーム1]

(式中、A、 R^1 、 R^3 及びXは、前記と同意義である。R a はハロゲン原子、スルホニルオキシ基等の脱離基を示し、R b はアミノ基の保護基を示す。出発原料となる化合物(II)及び化合物(III)については、特許W00238541に製造法が記載されている。化合物(IX)及び化合物(X)の製法は後述する。)

5 工程(1-1)、(1-2)、(1-7)或いは(1-8):脱離基Raを有する化合物(II)又は化合物(III)に1級アミン誘導体である化合物(IX)又は化合物(X)を反応させて2級アミン誘導体である化合物(IV)、化合物(V)、化合物(VIII)或いは化合物(I)を得る工程である。Raとして塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子、メタンスルホニルオキシ基、p-トルエンスルホニルオキシ基等の脱離基を有する化合物と、1級アミン類を用い置換反応を行うことができる。この際、これらアミン類を過剰に用いるか、別に塩基を添加してもよい。添加する塩基としては、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン等のアミン類又は炭酸カリウム等の無機塩基などがあげられる。また、場合により反応を促進させるために、ヨウ化ナトリウム等を添加することができる。この反応に使用する溶媒としては、N,Nージメチルホルムアミド、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジクロロメタン、クロロホルム等があげられ、反応は0~100℃で行うことができる

工程(1-3)及び(1-4):アミノ基の保護基を脱保護する工程である。 この脱保護については、PROTECTIVE GROUPS IN ORGANIC SYNTHESIS, THEODORA W . GREENE and PETER G. M. WU TS著に記載の方法を用いることができる。

20

25

例えば、R bがtert-ブトキシカルボニル基、トリチル基、o-ニトロベンゼンスルフェニル基等の酸により脱保護される基である化合物(IV)又は化合物(V)を、塩酸、硫酸、トリフルオロ酢酸、p-トルエンスルホン酸、メタンスルホン酸等の酸を用いて脱保護することで、1級のアミノ基を有する化合物(VI)又は化合物(VII)を合成することができる。この際、脱保護は、酸を有機溶媒又は水で希釈又は溶解して行うことができる。方機溶媒としては、エタノール、メタノール、テトラヒドロフラン、N.N-ジメチルホルム

アミド、ジクロロメタン、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン等があげられる。 更に例えば、Rbがベンジルオキシカルボニル基等の加水素分解反応により脱保 護される基である化合物は、パラジウム等の金属触媒を用いた加水素分解反応、 水素ガスを用いる反応、ぎ酸ーぎ酸アンモニウムを例とする試薬の組み合わせに よる反応により脱保護することができる。この反応に使用する溶媒としては、エ タノール、メタノール、テトラヒドロフラン、酢酸エチル等が挙げられ、反応は 0~100℃で行うことができる。更に例えば、Rbがフルオレニルオキシカルボ ニル基等の塩基により脱保護される基である化合物は、ジエチルアミン、ピペリ ジン、アンモニア、水酸化ナトリウム、炭酸カリウム等の塩基を用いて脱保護す ることができる。これらの塩基は、単独で、あるいは溶媒に希釈、溶解又は懸濁 10 して用いることができる。この反応に使用する溶媒としては、水、エタノール、 メタノール、テトラヒドロフラン、N, N-ジメチルホルムアミド、ジクロロメタン 、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン等が挙げられ、反応は0~100℃で行うこ とができる。更に例えば、Rbがアリルオキシカルボニル基等の金属触媒により 脱保護される基である化合物は、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジ 15 ウム等を触媒又は試薬として用いて脱保護することができる。この反応に使用す る溶媒としては、ジクロロメタン、クロロホルム、テトラヒドロフラン等が挙げ られ、反応は0~100℃で行うことができる。

工程 (1-5) 及び (1-6): 1級のアミノ基を有する化合物(VI) もしく は化合物(VII)、又はR³が式-NHR⁴である化合物(VIII)もしくは化合物(I)を、R³が式-N(R⁴) COR⁵、-N(R⁴) SO₂ R⁵又は-NR⁴ R⁶である化合物(VIII)又は化合物(I)に変換する工程である。合成する化合物により、用いる 反応は異なり、これらを以下に例示する。また、単一の工程で変換してもよいし、複数の工程を組み合わせて変換してもよい。

25 (アミノ基をアシル化する方法): 1級のアミノ基を有する化合物(VI)もしくは化合物(VII)、又は R^3 が式- NHR^4 である化合物(VIII)もしくは化合物(I)を用い、 R^3 が式-N(R^4) COR^5 である化合物(VIII)又は化合物(I)に変換するエ

程である。

アミド化反応の例として、例えば、アシルクロリドやアシルブロミド等のアシルハライドを用いる反応をあげることができる。この反応に使用する溶媒としては、ジクロロメタン、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン、テトラヒドロフラン、ジオキサン、トルエン、酢酸エチル等が挙げられ、反応は-50~100℃で行うことができる。この際反応は、適当な塩基を用いて行うことができ、塩基としては、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン等のアミン類、2-エチルへキサン酸ナトリウム、2-エチルへキサン酸カリウム等の有機酸塩又は水酸化ナトリウム、炭酸カリウム等の無機塩基などがあげられる。

- 10 また、アミド化反応の別の例として、例えば、1-ベンゾトリアゾリルエステルやスクシンイミジルエステル等の活性エステルを用いる反応をあげることができる。この反応に使用する溶媒としては、ジクロロメタン、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン、N,N-ジメチルホルムアミド、テトラヒドロフラン、ジオキサン、トルエン、酢酸エチル等が挙げられ、反応は-50~50℃で行うことができる。
- 15 また、アミド化反応は、例えば、カルボン酸と脱水縮合剤を用いて行うこともできる。脱水縮合剤には、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド・塩酸塩、ジシクロヘキシルカルボジイミド、ジフェニルホスホリルアジド、カルボニルジイミダゾール等があげられ、必要に応じて1-ヒドロキシベンゾトリアゾール、ヒドロキシスクシンイミド等の活性化剤を用いることができる。
- 20 この反応に使用する溶媒としては、ジクロロメタン、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン、N,N-ジメチルホルムアミド、テトラヒドロフラン、ジオキサン、トルエン、酢酸エチル等が挙げられ、反応は-50~50℃で行うことができる。この際反応は、適当な塩基を用いて行うことができ、塩基の例としては、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン等のアミン類、2-エチルへキサン酸ナトリウス・2-エチルへキサン酸カリウム等の有機酸塩又は水酸化力とリウス・2-エチルへキサン酸カリウム
- 25 ム、2-エチルヘキサン酸カリウム等の有機酸塩又は水酸化ナトリウム、炭酸カリウム等の無機塩基があげられる。また、例えば、カルボン酸とクロル炭酸エステル等から得られる混合酸無水物を用いてアミド化反応を行うことができる。これ

5

10

15

20

25

らの反応に使用する溶媒としては、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジクロロメタン、クロロホルム、N,N-ジメチルホルムアミド、トルエン、酢酸エチル等が挙げられ、反応は-50~50℃で行うことができる。この際反応は、適当な塩基を用いて行うことができ、塩基の例としては、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン等のアミン類、2-エチルヘキサン酸ナトリウム、2-エチルヘキサン酸カリウム等の有機酸塩又は水酸化ナトリウム、炭酸カリウム等の無機塩基があげられる。

アミノ基をアミノカルボニル化する方法としては、モルホリン-4-カルボニルクロリド等のアミノカルボニルハライドを用いてアミノ基のアミノカルボニル化を行う方法があげられる。これらの反応に使用する溶媒としては、ジクロロメタン、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン、テトラヒドロフラン、ジオキサン、トルエン、酢酸エチル等が挙げられ、反応は-50~100℃で行うことができる。この際反応は、適当な塩基を用いて行うことができ、塩基の例としては、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン等のアミン類、2-エチルへキサン酸ナトリウム、2-エチルへキサン酸カリウム等の無機塩基などがあげられる。

(アミノ基をスルホニル化する方法): 1級のアミノ基を有する化合物(VI) もしくは化合物(VII)、又はR³が式-NHR⁴である化合物(VIII) もしくは化合物(I)を用い、R³が-N(R⁴) SO, R⁵である化合物(VIII)又は化合物(I)に変換する工程である。例えば、スルホニルクロリドとアミン体原料を用いることでスルホンアミド体を得ることができる。この反応に使用する溶媒としては、ジクロロメタン、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン、テトラヒドロフラン、ジオキサン、トルエン、酢酸エチル等が挙げられ、反応は-50~100℃で行うことができる。この際反応は、適当な塩基を用いて行うことができ、塩基の例としては、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン等のアミン類、2-エチルヘキサン酸ナトリウム、2-エチルヘキサン酸カリウム等の有機酸塩又は炭酸カリウム等の無機塩基などがあげられる。

(アミノ基をアルキル化する方法): 例えば、1級のアミノ基を有する化合物(VI) もしくは化合物(VII)、又はR3が式-NHR4である化合物(VIII)もしくは化合物(VIII)を用い、R3が式-NR4R6である化合物(VIII)又は化合物(VI)に変換する工程である。

5 例えば、用いる原料は異なるが反応としては工程(1-1)、(1-2)、(1-7)或いは(1-8)で説明した方法と同様の方法を用いてN-アルキル誘 導体を合成することができる。

また、例えば、還元的アミノ化によりN-アルキル化することができる。これは、アミノ誘導体とアルデヒド誘導体又はケトン誘導体を用い、適当な還元法を 10 用いた条件下で反応を行う方法である。用いる還元法としては、水素化ホウ素ナトリウム、水素化シアノホウ素ナトリウム、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウムなどの還元剤による方法や、パラジウムなどを用いた水素添加による方法などがあげられる。この反応に使用する溶媒としては、エタノール、メタノール、テトラヒドロフラン、ジオキサン、水等が挙げられ、反応は-20~100℃で行うことができる。

(アミド体をN-アルキル化する方法): R^3 が式 - $NHCOR^5$ である化合物(VIII) 又は化合物(I)を用い、 R^3 が式 - N(R^4) COR^5 である化合物(VIII) 又は化合物(I)に変換する工程である。

例えば、アルキルハライドなどのアルキル化試薬を作用させて目的物を得ることができる。この際適当な塩基を添加して反応を行うが、塩基として水素化ナトリウム、tert-ブトキシカリウム、n-ブチルリチウム、リチウムジイソプロピルアミド等があげられる。この反応に使用する溶媒としては、N,N-ジメチルホルムアミド、テトラヒドロフラン、ジオキサン等が挙げられ、反応は−50~50℃で行うことができる。

25 (スルホンアミド体をN-アルキル化する方法): R^3 が式-NHSO, R^5 である化合物(VIII) 又は化合物(I)を用い、 R^3 が式-N(R^4)SO, R^5 である化合物(VIII)又は化合物(I)に変換する工程である。

例えば、アルキルハライドなどのアルキル化試薬を作用させて目的物を得ることができる。この際適当な塩基を添加して反応を行うが、塩基として水素化ナトリウム、tert-ブトキシカリウム、n-ブチルリチウム、リチウムジイソプロピルアミド等があげられる。この反応に使用する溶媒としては、N,N-ジメチルホルムアミド、テトラヒドロフラン、ジオキサン等が挙げられ、反応は−50~50℃で行うことができる。

また、光延反応を用い目的物を合成することができる。この際、例えば、アル コール体、ジエチルアゾジカルボキシレート及びトリフェニルホスフィンを用い る。この反応に使用する溶媒としては、N,N-ジメチルホルムアミド、テトラヒド ロフラン、ジオキサン等があげられ、反応は-50~50℃で行うことができる。 10 工程 (1-9)、(1-10)及び(1-11):ピロリジン環2位に位置する カルバモイル基をニトリル基に変換する工程である。例えば、無水トリフルオロ 酢酸を用いる方法があげられる。この反応に使用する溶媒としては、ジクロロメ タン、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン、テトラヒドロフラン、ジオキサン、 N. N-ジメチルホルムアミド等が挙げられ、反応は-50~50℃で行うことができる 15 ^{*}。この際、場合によってはトリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、炭 酸水素ナトリウム、炭酸カリウム等の塩基を加えることができる。また、別の例 としてオキシ塩化リンを用いる方法があげられる。この反応に使用する溶媒とし ては、ジクロロメタン、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン、テトラヒドロフラ ン、ジオキサン、ピリジン等が挙げられ、それらを単独又は2種類以上混合して 20 用いることができ、この反応は-50~50℃で行うことができる。またこの反応は

また、別の例としては塩化シアヌルとN, N-ジメチルホルムアミドを用いる方法があげられる。この反応に使用する溶媒としては、ジクロロメタン、クロロホルム、1, 2-ジクロロエタン、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ピリジン等が挙げられ、それらを単独又は2種類以上混合することもでき、反応は−50~50℃で行うことができる。

、イミダゾール等を添加しても良い。

25

化合物(IX)及び化合物(X)

[スキーム2]

5 ·

10

(式中、 R^1 、 R^2 、R b及びXは、前記と同意義である。 R^3 に関しては、前記のうち式-N (R^4) COR^5 、-N (R^4) SO_2R^5 、 $-NR^4R^6$ を意味する。 R^4 、 R^5 及び R^6 は、前記と同意義である。)

本工程は、ジアミン体(XI)を原料とし保護基R b のついたアミン体(IX)または 15 官能基変換したアミン体(X)を得る工程である。

例えば化合物(IX)を得る工程、即ちアミノ基に保護基を導入する方法について

は、PROTECTIVE GROUPS IN ORGANIC SYNTHESIS, THEODORA W. GREENE and PETER G. M. WU TS著に記載の方法を用いることができる。例えば、R bがtert-ブトキシカルボニル基、ベンジルオキシカルボニル基、フルオレニルカルボニル基、トリチル基、o-ニトロベンゼンスルフェニル基等の保護基導入においては、ジ-tert-ブチルジカーボネート、ベンジルオキシカルボニルクロリド、フルオレニルカルボニルクロリド、トリチルクロリド、o-ニトロベンゼンスルフェニルクロリドなどを用い、ジクロロメタン、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン、テトラヒドロフラン、ジオキサン、トルエン、酢酸エチル、水等の単一又は混合した溶媒中、反応は-50~100℃で反応を行うことができる。この際反応は、適当な塩基を用いて行うことができ、塩基としては、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン等のアミン類、2-エチルへキサン酸ナトリウム、2-エチルへキサン酸

カリウム等の有機酸塩又は水酸化ナトリウム、炭酸カリウム等の無機塩基があげられる。

例えば化合物 (X) において R^3 が式-N (R^4) CO R^5 、-N (R^4) SO $_2$ R^5 或いは-N R^4 R^5 の場合、スキーム1 で述べた工程 (1-5) 或いは (1-6) に記載された方法を組み合わせて製造することができる。

化合物(X)

5

[スキーム3]

$$R^{3} \xrightarrow{X} CN \xrightarrow{R^{3} \times X} NH_{2}$$

$$R^{1} R^{2}$$
(XII) (X)

 $\{$ 式中、 R^1 、 R^2 及びXは、前記と同意義である。 R^3 に関しては、前記のう 5式 $-CH=CH-R^7$ 、 $-C\equiv C-R^7$ 或いは置換されてもよいヘテロアリール 基を意味する。 R^7 は、前記と同意義である。 $\}$

本工程は、シアノ体(XII)を原料としてアミン体(X)を得る工程である。

例えばR¹及びR²がメチル基の場合、メチルマグネシウムブロミドやメチルリチウムなどを用いてシアノ体(XII)からアミン体(X)を得ることができる。この際、無水塩化セリウムなどを添加することができる。この反応に使用する溶媒としてはジクロロメタン、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン、テトラヒドロフラン、ジオキサン、トルエン、ジエチルエーテル等が挙げられ、反応は-78~100℃で行うことができる。

実施例

以下実施例及び参考例を挙げて本発明をさらに詳しく説明するが、本発明はこれらの実施例に限定されるものではない。

参考例1

- 5 (2S, 4S)-1-クロロアセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジンの合成 W00238541 に記載されている方法で合成した(2S, 4S)-2-アミノカルボニル-4-フルオロピロリジン塩酸塩(43.0g)をN, N-ジメチルホルムアミド(255mL)に懸濁し、氷ー食塩にて冷却した。クロロアセチルクロリド(22.3mL)を一気に加え、10分後に内温を-7~-2℃に保ちながらトリエチルアミン(74.7mL)を1時間で滴下した。更に、内温を-7~+2℃に保ちながら1時間攪拌した。塩化シアヌル(28.2g)を粉末のまま5分間で加え、徐々に昇温した。50分後、固化した反応液を水(1000mL)と氷(500g)からなる氷水にあけ、析出した結晶を濾取し、水(400mL)で洗浄し、乾燥して無色粉末の表題化合物(41.94g)を得た。 MS(ESI pos.)m/z:213([M+Nal+).
- HRMS (ESI pos.):calcd for C_7H_8 C1FN₂ ONa [M+Na]⁺ 213.0207, found 213.0201. 'H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 5.50 (1H, d, J=51.8Hz), 5.02—4.96 (1H, m), 4.51 & 4.39 (2H, ABq., J=14.2Hz), 3.97 (1H, dd like, J=23.6, 12.4Hz), 3.76 (1H, ddd, J=39.3, 12.4, 3.4Hz), 2.6—2.3 (2H, m).

実施例1

- 20 (2S, 4S)-2-シアノ-4-フルオロ-1-[[2-(3, 4-メチレンジオキシベン ゾイル)アミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチルピロリジンの合成 (1) [2-(3, 4-メチレンジオキシベンゾイル)アミノ-1, 1-ジメチル]エチルア ミンの合成
- 1, 2-ジアミノ-2-メチルプロパン(298mg)をジクロロメタン(3.4mL)に溶解し、 氷冷下で3, 4-メチレンジオキシベンゾイルクロリド(312mg)を少しずつ加え、氷冷 で10分間攪拌した後、室温で10分間攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣にジエチ ルエーテル(15mL)を加えた後、氷冷下6M塩酸水溶液(10mL)を滴下した。反応液を分 液後、水相を更にエーテル(15mL)で洗浄した。水相を氷冷後、5M水酸化ナトリウム水 溶液(12mL)を加え、クロロホルム(20mL)で抽出した。抽出液を無水硫酸マグネシウム

で乾燥後、乾燥剤を濾別して減圧下濃縮し、無色油状物質として表題化合物 (349mg) を得た。

MS (ESI pos.) m/z: 237([M+H]⁺), 259([M+Na]⁺), (ESI neg.) m/z: 235([M-1]⁻).

 $^{1}H-NMR(300MHz, CDC1_{3})$ δ 7. 34 (1H, dd, J=8.0, 1.7Hz), 7. 31 (1H, d, J=1.7Hz), 6. 83 (1H, brd, J=7.

- 5 9Hz), 6. 66 (1H, brs), 6. 02 (2H, s), 3. 30 (2H, d, J=5. 8Hz), 1. 32 (2H, brs), 1. 17 (6H, s).
 - (2)(2S, 4S)-2-シアノ-4-フルオロ-1-[[2-(3, 4-メチレンジオキシベンゾイ)))アミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチルピロリジンの合成

[2-(3, 4-メチレンジオキシベンゾイル)アミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミン (242mg) をメタノール (7.3mL) に溶解し、室温で(2S, 4S)-1-クロロアセチルー

- 10 2ーシアノー4ーフルオロピロリジン (98mg) とヨウ化カリウム (127mg) を加えて3日 間攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒:クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水溶液=30:1:0.
 - 1) で精製し、無色アモルファスとして表題化合物(174mg)を得た。

 $MS(ESI pos.)m/z: 391([M+H]^+), 413([M+Na]^+), (ESI neg.)m/z:389([M-1]^-).$

- 15 HRMS (ESI pos.):calcd for $C_{1.9}H_{2.4}FN_4O_4$ [M+H]⁺ 391.1782, found 391.1764. ¹H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 8.08 (1H, m), 7.44 (1H, dd, J=8.1, 1.7Hz), 7.39 (1H, d, J=1.7Hz), 6. 97 (1H, brd, J=8.1Hz), 6.09 (2H, s), 5.49 (1H, brd, J=53.2Hz), 5.00-4.93 (1H, m), 3.96 (1H, dd, J=23.8, 12.6Hz), 3.74 (1H, ddd, J=39.3, 12.8, 3.6Hz), 3.52-3.26 (2H, m), 3.24-3.16 (2H, m), 2.6 2-2.26 (2H, m), 1.98 (1H, brs), 1.01 (3H, s), 1.00 (3H, s).
- 20 実施例2
 - (2S, 4S)-2-シアノ-4-フルオロ-1-[[2-[3-(メチルスルホニル)ベンゾイル]アミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチルピロリジンの合成
 - (1) [2-[3-(メチルスルホニル)ベンゾイル]アミノー1, 1-ジメチル]エチルアミンの合成
- 25 3 (メチルスルホニル) ベンゾイックアシッド (296mg) をアセトン (3.0mL) に懸濁し、 氷冷下でトリエチルアミン (206 μL) を加えた。シアヌル酸クロリド (139mg) を加えた 後、更にアセトン (3.0mL) を加え、室温で3時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、残 渣にクロロホルム (5.0mL) を加えた。氷冷下、1, 2 - ジアミノー 2 - メチルプロパン (296mg) を加え、10分間攪拌した後、室温に戻して20分間攪拌した。反応液を減圧

下濃縮し、得られた残渣にジエチルエーテル (20mL) を加えた。氷冷下、6M塩酸水溶液 (8.0mL) を加えて攪拌した後、有機相を分離した。氷冷下、水相に5M水酸化ナトリウム水溶液 (8.0mL) を加えて、クロロホルム (20mL) で抽出を3回行った。抽出液を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、乾燥剤を濾別して減圧下濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒;クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水溶液=15:1:0.1) で精製し、無色油状物質として表題化合物 (225mg) を得た。MS(ESI pos.)m/z:271([M+H] +),293([M+Na] +),541([2M+H] +),(ESI neg.) m/z:269 ([M-1]-).

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ8.35 (1H, brs), 8.13 (1H, d, J=7.8Hz), 8.08 (1H, d, J=7.8Hz), 7.68 (1H, t, J=7.8Hz), 6.95 (1H, brs), 3.35 (2H, d, J=5.6Hz), 3.10 (3H, s), 1.35 (2H, brs), 1.20 (6H, s). (2) (2S, 4S) − 2 − シアノ − 4 − フルオロ−1 − [[2−[3−(メチルスルホニル) ベンゾイル]アミノー1, 1−ジメチル]エチルアミノ]アセチルピロリジンの合成 実施例1 (2) と同様の方法で[2−[3−(メチルスルホニル) ベンゾイル]アミノー1, 1−ジメチル]エチルアミン (210mg) と(2S, 4S) − 1 − クロロアセチル−2 − シアノ − 4 − フルオロピロリジン (67mg) を用いて無色アモルファスとして表題化合物 (113mg) を得た。

MS(ESI pos.)m/z: $425([M+H]^+)$, $447([M+Na]^+)$, (ESI neg.)m/z: $423([M-1]^-)$. HRMS(ESI pos.):calcd for $C_{1.9}H_{2.6}FN_4O_4S[M+H]^+$ 425.1659, found 425.1646. H-NMR(300MHz, DMSO-d6) δ 8. 60(1H, m), 8. 36(1H, brs), 8. 19(1H, d, J=6.8Hz), 8. 08(1H, brd, J=7.5Hz), 7. 76(1H, brt, J=7.9Hz), 5. 49(1H, brd, J=53.2Hz), 5. 00-4. 92(1H, m), 3. 97(1H, dd, J=23.9, 12.4Hz), 3. 87-3. 18(8H, m), 2. 62-2. 26(2H, m), 1. 96(1H, brs), 1. 04(6H, s). 実施例 3

20

(2S, 4S) - 2 - シアノ - 4 - フルオロ - 1 - [[2 - (2 - トリフルオロメチルベンゾイル)アミノ - 1, 1 - ジメチル] エチルアミノ] アセチルピロリジンの合成

- 25 (1)(2-アミノ-2-メチループロピル)-カルバミン酸 tert-ブチルエステルの合成
 - 1, 2-ジアミノ-2-メチルプロパン(2.42mg)をテトラヒドロフラン(50mL)に溶解し、氷冷した。攪拌しながら、ジーtert-ブチルジカーポネート(3.00g)のテトラヒドロフラン(10mL)溶液を5分間かけて滴下した。反応液を氷冷下30分間攪拌した後、

不溶物を濾去した。濾液を減圧下濃縮し、残渣にジエチルエーテル(50mL)と 0:4M 塩酸(50mL)を加え分液した。水相に 5M 水酸化ナトリウム水溶液(5mL)を加え、クロロホルム(30mL)で抽出を 2回行った。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、乾燥剤を濾別して減圧下濃縮し、無色固体として表題化合物(2.44g)を得た。

- 5 MS (ESI pos.) m/z: 189 ([M+H]⁺), 211 ([M+Na]⁺).

 'H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 6.70 (1H, brt, J=6.1Hz), 2.80 (2H, d, J=6.1Hz), 1.38 (9H, s), 1.30 (2H, brs), 0.92 (6H, s).
 - (2) (2S, 4S)-1-[[2-(tert-ブトキシカルボニル)アミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジンの合成
- 10 (2S, 4S)-1-クロロアセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジン(0.95g) と(2-アミノ-2-メチループロピル)-カルバミン酸 tert-ブチルエステル(1.88g) をメタノール(20元)に溶解し、ヨウ化カリウム(0.83g)を加えて室温で一晩攪拌した。 更に50℃で2時間攪拌した後、溶媒を減圧下留去した。 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム:メタノール:25%アンモニア水溶液=10
- 15 0:2:0.2)で精製した。(2-アミノ-2-メチループロピル)ーカルバミン酸 ter tーブチルエステルを除去することができなかったため、溶出分画の溶媒留去残渣をテトラヒドロフラン(30元)に溶解し、ジーtertーブチルジカーボネート(1.09g)、4ージメチルアミノピリジン(12mg)及び0.5M水酸化ナトリウム水溶液(10元)を加えて室温で2時間攪拌した。反応液に酢酸エチル(50元)と飽和食塩水(50元)を加え分液した。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、乾燥剤を濾別して減圧下濃縮した。残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;クロロホルム:メタノール:25%アンモニア水溶液=100:2:0.2)で精製し、淡黄色アモルファスとして表題化合物(1.08g)を得た。

 $MS(ESI pos.)m/z: 343([M+H]^+), 365([M+Na]^+), (ESI neg.)m/z:341([M-H]^-).$

25 HRMS (ESI pos.) : calcd for $C_{1.6}H_{2.8}FN_4O_3$ [M+H]⁺ 343. 2145, found 343. 2134. 'H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 6. 64 (1H, brt, J=6. 1Hz), 5. 48 (1H, brd, J=53. 5Hz), 4. 97-4. 91 (1H, m), 3. 91 (1H, dd, J=24. 6, 12. 5Hz), 3. 71 (1H, ddd, J=39. 6, 12. 5, 3. 5Hz), 3. 38 and 3. 23 (2H, AB q, J=16. 5Hz), 2. 87 (2H, d, J=6. 1Hz), 2. 60-2. 25 (2H, m), 1. 76 (1H, brs), 1. 38 (9H, s), 0. 94 (6H, s).

(3) (2S, 4S)-1-[(2-アミノ-1, 1-ジメチル)エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジン2塩酸塩の合成

(2S, 4S)-1-[[2-(tert-ブトキシカルボニル)アミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジン (100mg) を酢酸エチル (0.

5 5mL) に溶解し、4M 塩酸-酢酸エチル溶液(0.5mL)を加えて室温で4時間攪拌した。析 出した結晶を濾取、乾燥し無色粉末として表題化合物(88mg)を得た。

 $MS(ESI pos.)m/z: 243([M+H]^{+}), (ESI neg.)m/z:277([M+C1]^{-}).$

HRMS (ESI pos.):calcd for $C_{11}H_{20}FN_4O$ [M+H]⁺ 243.1621, found 243.1639.

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 8. 61 (3H, brs), 5. 57 (1H, brd, J=50. 7Hz), 5. 11-5. 04 (1H, m), 4. 32-

10 3. 72 (4H, m), 3. 21 (2H, s), 2. 58-2. 33 (2H, m), 1. 43 (6H, s).

(4)(2S, 4S)-2-シアノ-4-フルオロ-1-[[2-(2-トリフルオロメチルベンゾイル)アミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチルピロリジンの合成

(2S, 4S)-1-[(2-アミノ-1, 1-ジメチル)エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジン2塩酸塩(<math>84mg)をジメチルホルムアミド(0.5mL)に溶

解し、氷冷下、トリエチルアミン(111 μL)を滴下した。氷冷下、懸濁液に2-(トリフルオロメチル)ベンゾイルクロリド(50mg)を加えて10分間攪拌後、室温に昇温して一晩攪拌した。再び氷冷し、10%炭酸水素ナトリウム水溶液と飽和食塩水の1:1混合液(20mL)を加えて攪拌後、酢酸エチル(20mL)で抽出した。抽出液を飽和食塩水(20mL)で2回洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、乾燥剤を濾別して減圧下濃縮し、無色ア

20 モルファスとして表題化合物 (68mg) を得た。

MS(ESI pos.)m/z: 415([M+H]⁺), 437([M+Na]⁺), (ESI neg.)m/z:413([M-1]⁻).

HRMS (ESI pos.): calcd for $C_{1.9}H_{2.3}F_4N_4O_2$ [M+H] + 415.1757, found 415.1753.

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 8. 36 (1H, m), 7. 76 (1H, t, J=7. 6Hz), 7. 73 (1H, t, J=7. 3Hz), 7. 65 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 65 (1H, d, J=7. 5Hz), 5. 49 (1H, brd, J=53. 2Hz), 5. 00-4. 92 (1H, m), 3. 94 (1H, dd, J=7. 6Hz), 7. 65 (1H, dd, J=7. 6Hz), 7. 6

25 =23. 7, 12. 2Hz), 3. 72 (1H, ddd, J=39. 6, 12. 6, 3. 4Hz), 3. 52–3. 26 (2H, m), 3. 25–3. 18 (2H, m), 2. 6 2–2. 26 (2H, m), 1. 05 (6H, s).

実施例4

(2S, 4S) - 2 - シアノ - 4 - フルオロ - 1 - [[2 - (3 - ピリジル)カルボニルアミノ - 1, 1 - ジメチル]エチルアミノ]アセチルピロリジンの合成

(2S, 4S)-1-[(2-アミノ-1, 1-ジメチル)エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジン2塩酸塩(100mg)をジメチルホルムアミド(0.5mL)に溶解し、氷冷下、トリエチルアミン(177μL)を滴下した。氷冷下、懸濁液にニコチノイルクロリド塩酸塩(51mg)を加えた後、更にジメチルホルムアミド(0.5mL)を加えて10分間攪拌後、室温に昇温して1晩攪拌した。氷冷下、10%炭酸水素ナトリウム水溶液と飽和食塩水の1:1混合液(20mL)を加えて攪拌後、クロロホルム(25mL)で抽出を3回行った。抽出液を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、乾燥剤を濾別して減圧下濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水溶液=20:1:0.1)で精製し、黄色油状物質として表題化

10 合物 (23mg) を得た。
MS (ESI pos.)m/z: 348([M+H]⁺),370([M+Na]⁺),(ESI neg.)m/z:346([M-1]⁻).

HRMS (ESI pos.): calcd for C_{1.7} H_{2.3} FN₅ O₇ [M+H]⁺ 348.1836, found 348.1831.

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 9. 00 (1H, d, J=1.6Hz), 8. 70 (1H, dd, J=4.7, 1.6Hz), 8. 46 (1H, m), 8. 18 (1H, dt, J=7.9, 2.0Hz), 7. 51 (1H, dd, J=7.9, 4.8Hz), 5. 50 (1H, brd, J=52.7Hz), 5. 00-4. 92 (1H, dd, J=7.9, 4.8Hz), 5. 50 (1H, brd, J=52.7Hz), 5. 00-4. 92 (1H, dd, J=7.9, 4.8Hz), 5. 50 (1H, brd, J=52.7Hz), 5. 00-4. 92 (1H, dd, J=7.9, 4.8Hz), 5. 50 (1H, brd, J=52.7Hz), 5. 00-4. 92 (1H, dd, J=7.9, 4.8Hz), 5. 50 (1H, brd, J=52.7Hz), 5. 00-4. 92 (1H, dd, J=7.9, 4.8Hz), 5. 50 (1H, brd, J=52.7Hz), 5. 00-4. 92 (1H, dd, J=7.9, 4.8Hz), 5. 50 (1H, brd, J=52.7Hz), 5. 00-4. 92 (1H, dd, J=7.9, 4.8Hz), 5. 50 (1H, brd, J=52.7Hz), 5. 00-4. 92 (1H, dd, J=7.9, 4.8Hz), 5. 50 (1H, brd, J=52.7Hz), 5. 00-4. 92 (1H, dd, J=7.9, 4.8Hz), 5. 50 (1H, brd, J=52.7Hz), 5. 00-4. 92 (1H, dd, J=7.9, 4.8Hz), 6. 00-4. 92 (1H, dd, J=7.9, 4.8Hz

15 m), 3. 96 (1H, dd, J=23. 8, 12. 3Hz), 3. 74 (1H, ddd, J=39. 6, 12. 5, 3. 5Hz), 3. 48 and 3. 30 (2H, ABq, J=16. 6Hz), 3. 28-3. 22 (2H, m), 2. 60-2. 25 (2H, m), 1. 06-1. 03 (6H, m).

実施例5

(2S, 4S)-1-[(2-ベンゼンスルホニルアミノ-1, 1-ジメチル)エチルアミノ] アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジンの合成

20 (2S, 4S)-1-[(2-アミノ-1, 1-ジメチル)エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジン2塩酸塩(95mg)をN, N-ジメチルホルムアミド(1m L)に溶解し、氷冷した。トリエチルアミン(0.13mL)、次いでベンゼンスルホニルクロリド(48mg)のN, N-ジメチルホルムアミド(0.2mL)溶液を加えて、氷冷下30分間攪拌した。反応液に酢酸エチル(30mL)、10%炭酸水素ナトリウム水溶液(10mL)及び飽

25 和食塩水 (20mL) を加えて分液した。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、乾燥剤を濾 別して減圧下濃縮し、無色アモルファスとして表題化合物 (90mg) を得た。

MS (ESI pos.) m/z: 383([M+H]⁺), 405([M+Na]⁺), (ESI neg.) m/z:381([M-H]⁻).

HRMS (ESI pos.): calcd for $C_{1.7}H_{2.4}FN_4O_3S$ [M+H]⁺ 383.1553, found 383.1551.

 1 H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 7. 82 (2H, dd, J=8. 1, 1. 9Hz), 7. 67-7. 55 (4H, m), 5. 49 (1H, brd, J=53.

OHz), 4. 98-4. 92 (1H, m), 3. 87 (1H, dd, J=24. 3, 12. 1Hz), 3. 66 (1H, ddd, J=39. 4, 12. 5, 3. 4Hz), 3. 33 and 3. 18 (2H, ABq, J=16. 5Hz), 2. 63 (2H, s), 2. 53-2. 30 (2H, m), 0. 96 (6H, s). 実施例 6

(2S, 4S)-1-[[2-(N-ベンゼンスルホニル-N-メチル)アミノ-1, 1-ジメ チル]エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジンの合成 (2S, 4S)-1-[(2-ベンゼンスルホニルアミノ-1, 1-ジメチル)エチルアミ ノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジン(57mg)とトリフェニルホスフィン (59mg)をテトラヒドロフラン(3mL)に溶解し、室温でメタノール(0.009mL)とジエチ ルアゾジカルボキシレート(40%トルエン溶液として98mg)を加えた。室温で一晩攪

- 10 拌し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;クロロホルム:メタノール:25%アンモニア水溶液=100:3:0.3~100:5:0.5)で精製し、無色アモルファスとして表題化合物(25mg)を得た。
 MS(ESI pos.)m/z:397([M+H]⁺),419([M+Na]⁺),(ESI neg.)m/z:395([M-H]⁻).
 HRMS(ESI pos.):calcd for C₁₈H₂₆FN₄O₃S [M+H]⁺ 397.1710, found 397.1718.
- 15 H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ7.79 (2H, brd, J=8.4Hz), 7.72-7.60 (3H, m), 5.49 (1H, brd, J=52.7Hz), 4.98-4.92 (1H, m), 3.94 (1H, dd, J=24.1, 12.0Hz), 3.70 (1H, ddd, J=39.5, 12.5, 3.2Hz), 3.46 and 3.30 (2H, ABq, J=17.4Hz), 2.92 (2H, s), 2.78 (3H, s), 2.60-2.26 (2H, m), 1.07 (6H, s). 実施例 7

(2S, 4S)-2-シアノ-1-[[2-(4-シアノベンジル)アミノ-1, 1-ジメチ 20 ル]エチルアミノ]アセチル-4-フルオロピロリジンの合成 (2S, 4S)-1-[(2-アミノ-1, 1-ジメチル)エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジン2塩酸塩(315mg)と4-シアノベンズアルデヒド(131mg)をクロロホルム(5mL)に懸濁し、室温で30分間攪拌した。トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(424mg)を加え、更に室温で30分間攪拌した。反応液にクロロホルム (50mL)、10%炭酸水素ナトリウム水溶液(20mL)及び飽和食塩水(20mL)を加えて分

(50mL)、10%炭酸水素ナトリウム水溶液(20mL)及び飽和食塩水(20mL)を加えて分液した。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、乾燥剤を濾別して減圧下濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;クロロホルム:メタノール:25%アンモニア水溶液=100:3:0.3~100:5:0.5)で精製し、無色ガムとして表題化合物(217mg)を得た。

MS(ESI pos.)m/z: $358([M+H]^+)$, $380([M+Na]^+)$, (ESI neg.)m/z: $356([M-H]^-)$. HRMS(ESI pos.):calcd for $C_{1.9}H_{2.5}FN_50[M+H]^+$ 358.2043, found 358.2044. 'H-NMR(300MHz, DMSO-d6) δ 7. 77(2H, d, J=8.4Hz), 7. 54(2H, d, J=8.2Hz), 5. 49(1H, brd, J=52.8 Hz), 4. 99-4. 93(1H, m), 3. 89(1H, dd, J=24.1, 11.6Hz), 3. 68(1H, ddd, J=39.6, 12.4, 3.3Hz), 3. 32 and 3. 17(2H, ABq, J=16.3Hz), 2. 60-2. 25(4H, m), 0. 98(6H, s).

実施例8

 (2S, 4S)-1-[[2-[N-ベンゾイル-N-(4-シアノベンジル)]アミノー1, 1 -ジメチル]エチルアミノ]アセチルー2-シアノー4-フルオロピロリジンの合成
 (2S, 4S)-2-シアノー1-[[2-(4-シアノベンジル)アミノー1, 1-ジメチ

10 ル] エチルアミノ]アセチルー4ーフルオロピロリジン(62mg)をクロロホルム(1.0mL)に溶解し、氷冷下、トリエチルアミン(24μL)ついでベンゾイルクロリド(62mg)のクロロホルム(200μL)溶液を滴下した後、室温で2時間攪拌した。氷冷下、5%炭酸水素ナトリウム水溶液と飽和食塩水の1:1混合液(20mL)を加えて攪拌後、酢酸エチル(25mL)で抽出した。抽出液を水(20mL)及び飽和食塩水(20mL)で順次洗浄し、無水硫酸マ

グネシウムで乾燥後、乾燥剤を濾別して減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水溶液=30:1:0.1)で精製し、無色アモルファスとして表題化合物(61mg)を得た。
 MS(ESI pos.)m/z:462([M+H]⁺),484([M+Na]⁺),(ESI neg.)m/z:460([M-1]⁻).

HRMS (ESI pos.): calcd for $C_{26}H_{29}FN_5O_2$ [M+H] $^+$ 462. 2305, found 462. 2307.

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 7. 88-7. 72 (2H, m), 7. 60-7. 20 (7H, m), 5. 61-5. 30 (1H, brd, J=51. 8H z), 5. 08-4. 92 (1H, m), 4. 81 (2H, brs), 3. 89 (1H, dd, J=24. 0, 12. 5Hz), 3. 80-3. 54 (1H, m), 3. 50-3. 20 (4H, m), 2. 60-2. 25 (2H, m), 1. 11 (4. 3H, s), 0. 85 (1. 7H, s).

本化合物は 1 H-NMR で回転異性体を観測した。存在比はジメチルのピーク積分値より約5:2 であった。DMSO 2 - d6 中 1 0 2 Cまで加熱することにより、収束する傾向があることを確認した。

実施例9

25

(2S, 4S)-2-シアノ-4-フルオロ-1-[[1-(フラン-2-イル)-1-メチル] エチルアミノ]アセチルピロリジンの合成

(1) [1-(フラン-2-イル)-1-メチル]エチルアミンの合成

2-フロニトリル (2g) をトルエン (136mL) に溶解し、室温で、メチルマグネシウム ブロミド (3M / ジエチルエーテル溶液, 21.4mL) を滴下した。オイルバスで7時間加熱還 流した後、反応液を氷冷してエタノール (13.6mL) をゆっくり滴下した。懸濁液をセライ トを通じて濾過し、濾液を減圧下濃縮後、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラ

フィー(展開溶媒;クロロホルム:メタノール:25%アンモニア水溶液=60:1:0.

1)で精製し、褐色液状物質として表題化合物(131mg)を得た。

 $MS(ESI pos.)m/z: 126([M+H]^+), 109([M-NH₂]^+).$

20

実施例10

 1 H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 7. 35 (1H, dd, J=1. 8, 0. 9Hz), 6. 30 (1H, dd, J=3. 3, 1. 9Hz), 6. 22 (1H, dd, J=3. 3, 0. 9Hz), 1. 62 (6H, s).

10 (2)(2S, 4S)-2-シアノ-4-フルオロ-1-[[1-(フラン-2-イル)-1-メ チル]エチルアミノ]アセチルピロリジンの合成

実施例1 (2) と同様の方法で[1-(フラン-2-イル)-1-メチル]エチルアミン (1 10mg) と (2S, 4S) -1-クロロアセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジン (67mg) を用いて褐色ガム状物質として表題化合物 (20mg) を得た。

- MS (ESI pos.) m/z: 302 ([M+Na]⁺), (ESI neg.) m/z:278 ([M-1]⁻).

 HRMS (ESI pos.):calcd for C_{1.4} H_{1.8} FN₃ O₂ Na [M+Na]⁺ 302. 1281, found 302. 1277.

 ¹H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 7. 55 (1H, dd, J=1. 8, 0. 9Hz), 6. 35 (1H, m), 6. 21 (1H, dd, J=3. 2, 0. 9Hz), 5. 40 (1H, brd, J=50. 8Hz), 4. 95-4. 87 (1H, m), 3. 84 (1H, dd, J=23. 9, 12. 6Hz), 3. 61 (1H, ddd, J=39. 6, 12. 5, 3. 3Hz), 3. 21 and 3. 02 (2H, ABq, J=16. 0), 2. 60-2. 22 (2H, m), 1. 44-1. 32 (6H, m).
- (2S, 4S)-2-シアノ-4-フルオロ-1-[[1-(チオフェン-3-イル)-1-メチ
 - (1) [1-(チオフェン-3-イル)-1-メチル]エチルアミンの合成

ル]エチルアミノ]アセチルピロリジンの合成

無水塩化セリウム (5.0g) をテトラヒドロフラン (40mL) に懸濁させ、室温で一晩攪拌 した。ドライアイス及びアセトンによる冷却下、懸濁液にメチルリチウム (1.2M / ジエチルエーテル溶液,16.3mL) をゆっくり滴下し、30分間攪拌した。同温度にてこの反応系に、3-シアノチオフェン (710mg) のテトラヒドロフラン (1.0mL) 溶液を滴下した。少しずつ昇温しながら攪拌を続け、5時間かけて室温に昇温した。氷冷下、反応液を攪拌しながら25%アンモニア水溶液 (12.5mL) を滴下した。懸濁液をセライトを通じて濾過

し、得られた濾液のジエチルエーテル(25mL)による抽出を行い、抽出液を飽和食塩水 (20mL) で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、乾燥剤を濾別して減圧下濃縮し、黒 色液状物質として表題化合物(203mg)を得た。

 $MS(ESI pos.) m/z: 142([M+H]^+), 164([M+Na]^+), 125([M-NH₂]^+).$

- ¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 7. 27 (1H, dd, J=5. 2, 3. 2Hz), 7. 13 (1H, d, J=1. 4Hz), 7. 11 (1H, dd, J=3. 2, 1. 3Hz), 1. 49 (6H, s).
 - (2) (2S, 4S)-2-シアノ-4-フルオロ-1-[[1-(チオフェン-3-イル)-1-メチル]エチルアミノ]アセチルピロリジンの合成

実施例1 (2) と同様の方法で[1-(チオフェン-3-イル)-1-メチル]エチルアミン (174mg) と (2S, 4S) -1-クロロアセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジン (106mg) を用いて、黒色油状物質として表題化合物 (80mg) を得た。

MS (ESI pos.) m/z: 318 ([M+Na]⁺), (ESI neg.) m/z: 294 ([M-1]⁻).

HRMS (ESI pos.): calcd for C_{1.4} H_{1.8} FN₃ ONaS [M+Na] + 318. 1052, found 318. 1060.

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 7. 45 (1H, dd, J=5.0, 3.0Hz), 7. 23 (1H, dd, J=3.0, 1.4Hz), 7. 13 (1H,

15 dd, J=5.0, 1. 4Hz), 5. 40 (1H, brd, J=52. 1Hz), 4. 95-4. 87 (1H, m), 3. 82 (1H, dd, J=24. 1, 12. 4Hz), 3. 60 (1H, ddd, J=39. 7, 12. 4, 3. 4Hz), 3. 18 and 3. 00 (2H, ABq, J=16. 1Hz), 2. 56-2. 22 (2H, m), 1. 40-1. 35 (6H, m).

実施例11

- (2S, 4S)-2-シアノ-4-フルオロ-1-[[2-(4-メチル-1, 2, 3-チア 20 ジアゾール-5-イル)カルボニルアミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチルピロ リジンの合成
 - (1) [2-(4-メチル-1, 2, 3-チアジアゾール-5-イル)-1, 1-ジメチル] エチルアミンの合成

実施例1(1)と同様に4-メチル-1,2,3-チアジアゾール-5-カルボニルク 25 ロリド(304mg)と1,2-ジアミノ-2-メチルプロパン(329mg)を用いて無色油状物 質として表題化合物(338mg)を得た。

MS(ESI pos.)m/z: 215 ([M+H]⁺), (ESI neg.)m/z:213 ([M-1]⁻).

(2) $(2S, 4S) - 2 - \nu P / - 4 - D / \lambda D - 1 - [[2 - (4 - \lambda F / \lambda - 1, 2, 3 - F / \lambda P / \lambda - 1, 1 - E / \lambda F / \lambda P / \lambda P$

ルピロリジンの合成

実施例1(2)と同様の方法で[2-(4-メチル-1, 2, 3-チアジアゾール-5-イル)カルボニルアミノ-1, 1-ジメチルフェチルアミン(256mg)と(2S, 4S)-1-クロロアセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジン(103mg)を用いて無色アモルファスとして表題化合物(107mg)を得た。

MS (ESI pos.) m/z: 369 ([M+H]⁺), 391 ([M+Na]⁺), (ESI neg.) m/z: 367 ([M-1]⁻). HRMS (ESI pos.): calcd for $C_{15}H_{22}FN_6O_2S[M+H]^+$ 369. 1509, found 369. 1516. ¹H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 8. 75-8. 60 (1H, m), 5. 61-5. 30 (1H, m), 4. 99-4. 92 (1H, m), 3. 94 (1H, dd, J=23. 9, 12. 6Hz), 3. 83-3. 61 (1H, m), 3. 45-3. 21 (4H, m), 2. 78 (3H, s), 2. 62-2. 25 (2H, m), 1. 9 0-1. 80 (1H, brs), 1. 04 (6H, s).

実施例12

10

20

(2S, 4S)-2-シアノ-1-[[2-(3-シアノベンゾイル)アミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチル-4-フルオロピロリジンの合成

実施例3と同様の方法で3-シアノベンゾイルクロリド (45mg) と(2S, 4S)-1-15 [(2-アミノ-1, 1-ジメチル) エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジン2塩酸塩 (93mg) を用いて無色油状物質として表題化合物 (28mg) を得た。MS(ESI pos.)m/z: 371([M+H]⁺),394([M+Na]⁺),(ESI neg.)m/z:370 ([M-1]⁻). HRMS(ESI pos.):calcd for C₁₉H₂₃FN₅O₂ [M+H]⁺ 372.1836, found 372.1848.

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 8. 52-8. 44 (1H, m), 8. 29 (1H, t, J=1. 4Hz), 8. 50 (1H, dt, J=7. 9, 1. 4H z), 8. 03-7. 98 (1H, m), 7. 69 (1H, t, J=7. 9Hz), 5. 46 (1H, brd, J=52. 8Hz), 4. 99-4. 92 (1H, m), 3. 96 (1H, dd, J=25. 0, 12. 2Hz), 3. 73 (1H, ddd, J=39. 6, 12. 7, 3. 3Hz), 3. 52-3. 23 (4H, m), 2. 62-2. 25 (2 H, m), 1. 04 (6H, s).

実施例13

(2S, 4S)-2-シアノ-4-フルオロ-1-[[2-(2-フルオロベンゾイル)アミノ 25 −1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチルピロリジンの合成

実施例3と同様の方法で2-フルオロベンゾイルクロリド(43mg)と(2S, 4S)-1-[(2-アミノ-1, 1-ジメチル)エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジン2塩酸塩(95mg)を用いて無色アモルファスとして表題化合物(71mg)を得た。MS(ESI pos.)m/z: 365([M+H]⁺),387([M+Na]⁺),(ESI neg.)m/z:363([M-1]⁻).

HRMS (ESI pos.) :calcd for $C_{1.8}H_{2.3}F_2N_4O_2$ [M+H]⁺ 365.1789, found 365.1772. 'H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 8. 20-8.05 (1H, m), 7. 63 (1H, td, J=7.6, 1.7Hz), 7. 58-7.48 (1H, m), 7. 34-7.24 (2H, m), 5. 49 (1H, brd, J=53.0Hz), 4. 98-4.92 (1H, m), 3. 94 (1H, dd, J=23.4, 12.7Hz), 3. 73 (1H, ddd, J=41.2, 12.0, 3.4Hz), 3. 51-3.27 (2H, m), 3. 26-3.20 (2H, m), 2. 60-2.26 (2H, m), 1.

5 04 (6H, s).

実施例14

(2S, 4S)-2-シアノ-4-フルオロ-1-[[2-(2-キノキサリル)カルボニルア ミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチルピロリジンの合成

(1) [2-(2-キノキサリン)カルボニルアミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミンの合

10 成

実施例1 (1) と同様の方法で、1, 2 - ジアミノ - 2 - メチルプロパン (176mg) と 2 - キノキサリンカルボニルクロリド (193mg) を用いて、無色固体として表題化合物 (140mg) を得た。

 $MS(ESI pos.)m/z: 267([M+Na]^+).$

- 15 'H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 8. 76 (1H, brt, J=6. 1Hz), 8. 26-8. 18 (2H, m), 8. 04-7. 95 (2H, m), 3. 2 8 (2H, d, J=6. 1Hz), 1. 07 (6H, s).
 - (2) (2S, 4S)-2-シアノ-4-フルオロ-1-[[2-(2-キノキサリン)カルボ ニルアミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチルピロリジンの合成

実施例1 (2) と同様の方法で、(2S, 4S)-1-クロロアセチル-2-シアノ-4
20 -フルオロピロリジン (48mg) と[2-(2-キノキサリン)カルボニルアミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミン (123mg) を用いて、淡黄色アモルファスとして表題化合物 (86mg) を得た。

MS (ESI pos.) m/z: 399 ([M+H]⁺), 421 ([M+Na]⁺), (ESI neg.) m/z:397 ([M-H]⁻). HRMS (ESI pos.): calcd for $C_{2.0}H_{2.4}FN_{5}O_{2}$ [M+H]⁺ 399.1945, found 399.1944.

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 9. 50 (1H, s), 8. 78 (1H, brt, J=6. 1Hz), 8. 26-8. 18 (2H, m), 8. 04-7. 9 4 (2H, m), 5. 51 (1H, brd, J=51. 8Hz), 5. 04-4. 97 (1H, m), 4. 00 (1H, dd, J=25. 0, 12. 7Hz), 3. 78 (1H, ddd, J=39. 5, 12. 5, 3. 4Hz), 3. 55 and 3. 38 (2H, ABq, J=16. 6Hz), 3. 36 (2H, d, J=6. 1Hz), 2. 62-2. 30 (2H, m), 2. 01 (1H, brs), 1. 09 (6H, s).

実施例15

(2S, 4S)-1-[[2-[3-(2-クロロフェニル)-5-メチルーイソオキサゾールー 4-イル]カルボニルアミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4 -フルオロピロリジンの合成

実施例3と同様の方法で3-(2-クロロフェニル)-5-メチルイソキサゾール-4-カルボニルクロリド(82mg)と(2S, 4S)-1-[(2-アミノ-1, 1-ジメチル)エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジン2塩酸塩(111mg)を用いて無色アモルファスとして表題化合物(86mg)を得た。

MS (ESI pos.)m/z: 462 ([M+H]⁺), 484([M+Na]⁺), (ESI neg.)m/z:460([M-1]⁻).

HRMS (ESI pos.): calcd for C₂, H₂, FN₅O₃Cl [M+H]+462.1708, found 462.1726.

10 H-NMR (300MHz, DMS0-d6) δ 7. 61-7. 42 (4H, m), 7. 41-7. 35 (1H, m), 5. 46 (1H, brd, J=53. 2Hz), 4. 99-4. 93 (1H, m), 3. 89 (1H, dd, J=24. 0, 12. 0Hz), 3. 79-3. 57 (1H, m), 3. 36-3. 10 (2H, m), 3. 10-3. 0 0 (2H, m), 2. 66 (3H, s), 2. 60-2. 26 (2H, m), 0. 88 (6H, s).

実施例16

5

(2S, 4S) - 1 - [[2 - (1 - アダマンチル) カルボニルアミノー 1, 1 - ジメチル] エチ

15 ルアミノ]アセチルー2ーシアノー4ーフルオロピロリジンの合成

実施例3と同様の方法で1ーアダマンタンカルボニルクロリド(67mg)と(2S, 4S) -1-[(2-アミノ-1, 1-ジメチル)エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フル オロピロリジン2塩酸塩(117mg)を用いて無色アモルファスとして表題化合物(80mg) を得た。

20 MS (ESI pos.) m/z: 405 ([M+H]⁺), 427 ([M+Na]⁺), (ESI neg.) m/z: 403 ([M-1]⁻). HRMS (ESI pos.) : calcd for $C_{22}H_{34}FN_4O_2$ [M+H]⁺ 405. 2666, found 405. 2660. 'H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 7. 16-7. 05 (1H, m), 5. 50 (1H, brd, J=53. 0Hz), 5. 05-4. 93 (1H, m), 4. 10-3. 85 (1H, m), 3. 84-3. 62 (1H, m), 3. 53-3. 20 (2H, m), 3. 05-2. 97 (2H, m), 2. 60-2. 25 (2H, m), 2. 02-1. 92 (3H, m), 1. 86-1. 60 (12H, m), 0. 94 (6H, s).

25 実施例17

(2S, 4S) - 2 - シアノ - 4 - フルオロ - 1 - [[2 - (5 - メチル - 2 - フェニル - 1, 2, 3 - トリアゾール - 4 - イル) カルボニルアミノ - 1, 1 - ジメチル] エチルアミノ] アセチルピロリジンの合成

実施例3と同様の方法で4-メチル-2-フェニル-1,2,3-トリアゾール-5-

カルボニルクロリド (62mg) と(2S, 4S)-1-[(2-アミノ-1, 1-ジメチル)エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジン2塩酸塩 (97mg) を用いて淡黄色アモルファスとして表題化合物 (64mg) を得た。

MS (ESI pos.)m/z: 428 ([M+H]⁺), 450([M+Na]⁺), (ESI neg.)m/z: 426([M-1]⁻).

5 HRMS (ESI pos.):calcd for $C_{21}H_{27}FN_7O_2$ [M+H] + 428.2210, found 428.2200. ¹H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 8.35-8.25 (1H, m), 8.07 (2H, d, J=7.8Hz), 7.59 (2H, t, J=7.8Hz), 7.50-7.42 (1H, m), 5.46 (1H, brd, J=52.9Hz), 5.02-4.95 (1H, m), 3.97 (1H, dd, J=24.1, 12.3Hz), 3.86-3.65 (1H, m), 3.53-3.17 (4H, m), 2.62-2.25 (2H, m), 2.53 (3H, s), 1.05 (6H, s).

実施例18

15

20

25

10 (2S, 4S)-2-シアノ-4-フルオロ-1-[[2-(2-フェニル-3-プロピルー ピラゾール-4-イル)カルボニルアミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチルピロ リジンの合成

実施例 3 と同様の方法で1-フェニル-5-N-プロピルピラゾール-4-カルボニルクロリド (66mg) と(2S, 4S)-1-[(2-アミノ-1, 1-ジメチル)エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジン2塩酸塩 (92mg) を用いて無色アモルフ

MS (ESI pos.)m/z: 455([M+H]⁺), 477 ([M+Na]⁺), (ESI neg.)m/z: 453([M-1]⁻).

ァスとして表題化合物 (79mg) を得た。

HRMS (ESI pos.):calcd for $C_{24}H_{32}FN_{5}O_{2}$ [M+H] + 455.2571, found 455.2555.

¹H-NMR (300MHz, DMS0-d6) δ 8. 14 (1H, s), 7. 95-7. 85 (1H, m), 7. 61-7. 43 (5H, m), 5. 48 (1H, brd, J = 52. 5Hz), 5. 02-4. 94 (1H, m), 3. 96 (1H, dd, J=23. 7, 12. 3Hz), 3. 86-3. 64 (1H, m), 3. 58-3. 30 (2H, m), 3. 26-3. 16 (2H, m), 2. 97-2. 85 (2H, m), 2. 62-2. 26 (2H, m), 1. 46-1. 32 (2H, m), 1. 04 (6H, s), 0. 70 (3H, t, J=7. 0Hz).

実施例19

(2S, 4S)-2-シアノ-4-フルオロ-1-[[2-(2-ピリジル)カルボニルアミノ -1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチルピロリジンの合成

実施例4と同様の方法でピコリノイルクロリド塩酸塩(51mg)と(2S, 4S)-1-[(2-アミノ-1, 1-ジメチル)エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジン2塩酸塩(100mg)を用いて黄色油状物質として表題化合物(31mg)を得た。MS(ESI pos.)m/z: 348([M+H]⁺),370([M+Na]⁺),(ESI neg.)m/z:346([M-1]⁻).

HRMS (ESI pos.):calcd for $C_{1.7}H_{2.3}FN_5O_2$ [M+H]⁺348.1836, found 348.1831. ¹H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 8.69-8.63 (1H, m), 8.61-8.52 (1H, m), 8.05 (1H, m), 8.00 (1H, td, J=7.3, 1.7Hz), 7.65-7.57 (1H, m), 5.46 (1H, brd, J=52.8Hz), 5.01-4.94 (1H, m), 3.96 (1H, dd, J=23.9, 11.8Hz), 3.86-3.64 (1H, m), 3.54-3.24 (4H, m), 2.62-2.25 (2H, m), 1.04 (6H, s).

5 実施例20

(2S, 4S)-2-シアノ-1-[[2-[4-[(N, N-ジメチルアミノメチレン)アミノスルホニル] ベンゾイル] アミノー1、<math>1-ジメチル] エチルアミノ] アセチルー4ーフルオロピロリジンの合成

実施例4と同様の方法でスルファミドベンゾイルクロリド・N, Nージメチルホルムア 10 ミドコンプレックス (72mg) と(2S, 4S)-1-[(2-アミノ-1, 1-ジメチル)エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジン2塩酸塩 (81mg) を用いて 無色アモルファスとして表題化合物 (55mg) を得た。

MS (ESI pos.) m/z: 481 ([M+H]⁺), 503([M+Na]⁺), (ESI neg.) m/z:479([M-1]⁻). HRMS (ESI pos.):calcd for C_2 , $H_{3,0}$ FN₆ O_4 S [M+H]⁺ 481.2033, found 481.2027.

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 8. 44-8. 36 (1H, m), 8. 24 (1H, s), 7. 95 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 84 (2H, d, J=8. 4Hz), 5. 60-5. 35 (1H, m), 4. 99-4. 92 (1H, m), 3. 95 (1H, dd, J=24. 1, 12. 4Hz), 3. 84-3. 63 (1H, m), 3. 52-3. 19 (4H, m), 3. 15 (3H, s), 2. 91 (3H, s), 2. 62-2. 25 (2H, m), 2. 00-1. 98 (1H, brs), 1. 03 (3H, s), 1. 02 (3H, s).

実施例21

20 (2S, 4S)-2-シアノ-4-フルオロ-1-[[2-(5-メチル-2-トリフルオロ メチルフラン-3-イル)カルボニルアミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチルピ ロリジンの合成

実施例4と同様の方法で5-メチルー2-(トリフルオロメチル)フランー3-カルボニルクロリド(51mg)と(2S, 4S)ー1-[(2-アミノー1, 1-ジメチル)エチルアミ

25 ノ]アセチルー2ーシアノー4ーフルオロピロリジン2塩酸塩 (83mg) を用いて無色アモルファスとして表題化合物 (60mg) を得た。

 $MS(ESI pos.)m/z: 419([M+H]^+), 441([M+Na]^+), (ESI neg.)m/z:417([M-1]^-).$

HRMS (ESI pos.):calcd for $C_{18}H_{23}F_4N_4O_3S$ [M+H] + 419.1706, found 419.1691.

'H-NMR (300MHz, DMSO-d6) & 8.30-8.22(1H, m), 6.63(1H, s), 5.49(1H, brd, J=53.0Hz), 4.98-4.

92 (1H, m), 3. 94 (1H, dd, J=24.1, 12. 3Hz), 3. 72 (1H, ddd, J=39.7, 12.4, 3.4Hz), 3. 48-3. 24 (2H, m), 3. 24-3. 08 (2H, m), 2. 62-2. 25 (2H, m), 2. 36 (3H, s), 1. 95-1. 85 (1H, brs), 1. 00 (6H, s). 実施例 2 2

(2S, 4S)-2-シアノ-4-フルオロ-1-[[2-(4-モルホリノ)カルボニルアミノ-1.1-ジメチル]エチルアミノ]アセチルピロリジンの合成

実施例4と同様の方法でモルホリンー4ーカルボニルクロリド(50mg)と(2S, 4S) -1-[(2-アミノ-1, 1-ジメチル)エチルアミノ]アセチルー2-シアノー4-フルオロピロリジン2塩酸塩(117mg)を用いて無色アモルファスとして表題化合物(105mg)を得た。

10 MS (ESI pos.) m/z: 356 ([M+H]⁺), 378 ([M+Na]⁺), (ESI neg.) m/z: 354 ([M-1]⁻).

HRMS (ESI pos.): calcd for C_{1.6} H_{2.7} FN₅ O₃ [M+H]⁺ 356. 2098, found 356. 2105.

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 6. 36-6. 26 (1H, m), 5. 46 (1H, brd, J=53. 0Hz), 4. 99-4. 92 (1H, m), 3. 94 (1H, dd, J=24. 0, 12. 5Hz), 3. 72 (1H, ddd, J=39. 4, 12. 8, 3. 4Hz), 3. 61-3. 47 (4H, m), 3. 46-3. 19 (6H, m), 3. 00 (2H, d, J=5. 8Hz), 2. 62-2. 25 (2H, m), 1. 90-1. 80 (1H, brs), 0. 95 (6H, s).

15 実施例23

(2S, 4S)-1-[[2-(2-カルボキシフェニル)カルボニルアミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジンの合成

(2S, 4S)-1-[(2-アミノ-1, 1-ジメチル)エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジン2塩酸塩 (158mg) をジオキサン (2mL) に懸濁し、トリエ

20 チルアミン (0.14ml) とN, N-ジメチルホルムアミド (2mL) を加えた。更に、無水フタル酸 (74mg) を加え、室温で一晩攪拌した。溶媒を減圧下留去し、残渣を樹脂カラムクロマトグラフィー (樹脂:トヨパール、展開溶媒; 0.1M 塩酸水溶液) で精製し、無色アモルファスとして表題化合物 (123mg) を得た。

 $MS(ESI pos.)m/z: 391([M+H]^+), 413([M+Na]^+), (ESI neg.)m/z: 389([M-H]^-).$

25 HRMS(ESI pos.):calcd for C₁₉H₂₄FN₄O₄ [M+H]⁺ 389.1625, found 389.1640.

'H-NMR(300MHz, DMSO-d6) δ:8.64(1H, brt, J=6.1Hz), 7.95-7.51(4H, m), 5.57(1H, brd, J=52.8 Hz), 5.13-5.05(1H, m), 4.34-3.42(6H, m), 2.58-2.40(2H, m), 1.35(3H, s), 1.34(3H, s).

実施例 2 4

(2S, 4S)-2-シアノ-1-[[2-(2-シアノベンゼン)スルホニルアミノ-1, 1]

ージメチル]エチルアミノ]アセチルー4ーフルオロピロリジンの合成

実施例5と同様の方法で(2S, 4S)-1-[(2-アミノ-1, 1-ジメチル)エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジン2塩酸塩 (95mg)、トリエチルアミン (0.13mL) 及び2-シアノベンゼンスルホニルクロリド (54mg) を用いて、淡黄色ア

5 モルファスとして表題化合物(41mg)を得た。

MS (ESI pos.) m/z: $408([M+H]^+)$, $430([M+Na]^+)$, (ESI neg.) m/z: $406([M-H]^-)$.

HRMS (ESI pos.): calcd for $C_{1.8}H_{2.3}FN_5O_3S$ [M+H]⁺ 408.1506, found 408.1512.

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 8. 20-7. 78 (5H, m), 5. 48 (1H, brd, J=53. 0Hz), 4. 97-4. 91 (1H, m), 3.

88 (1H, dd, J=23. 8, 12. OHz), 3. 67 (1H, ddd, J=39. 6, 12. 3, 3. 4Hz), 3. 33 and 3. 18 (2H, ABq, J=16.

10 5Hz), 2.86 (2H, s), 2.60-2.26 (2H, m), 0.96 (6H, s).

実施例25

(2S, 4S)-2-シアノ-4-フルオロ-1-[(2-メタンスルホニルアミノ-1, 1 -ジメチル)エチルアミノ]アセチルピロリジンの合成

実施例5と同様の方法でメタンスルホニルクロリド $(24\mu L)$ と(2S, 4S)-1-

15 [(2-アミノ-1, 1-ジメチル)エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジン2塩酸塩(108mg)を用いて無色アモルファスとして表題化合物(51mg)を得た。 MS(ESI pos.)m/z: 321([M+H]+),343([M+Na]+),(ESI neg.)m/z:319([M-1]-).

HRMS (ESI pos.): calcd for $C_{12}H_{22}FN_4O_3S[M+H]^+$ 321.1397, found 321.1405.

 1 H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 6. 90-6. 76 (1H, m), 5. 46 (1H, brd, J=51. 0Hz), 4. 99-4. 91 (1H, m), 3.

20 93 (1H, dd, J=24. 4, 12. 6Hz), 3. 72 (1H, ddd, J=39. 6, 12. 6, 3. 4Hz), 3. 45-3. 20 (2H, m), 2. 89 (3H, s), 2. 87-2. 81 (2H, m), 2. 62-2. 26 (2H, m), 1. 00 (6H, s).

実施例26

(2S, 4S)-2-シアノ-1-(1, 1-ジエチルプロバルギルアミノ)アセチル-4-フルオロピロリジンの合成

25 実施例1(2)と同様の方法で(2S, 4S)-1-クロロアセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジン(191mg)と1,1-ジエチルプロパルギルアミン(333mg)を用いて、無色固体として表題化合物(215mg)を得た。

MS(ESI pos.)m/z: 288([M+Na]+).

HRMS (ESI pos.):calcd for $C_{14}H_{21}FN_3O$ [M+H]⁺ 266.1669, found 266.1654.

 $^{\text{L}}$ H-NMR (300MHz, DMS0-d6) δ 5. 48 (1H, brd, J=51. 5Hz), 4. 99-4. 93 (1H, m), 3. 95 (1H, dd, J=24. 6, 12. 6Hz), 3. 72 (1H, ddd, J=39. 6, 12. 6, 3. 4Hz), 3. 50-3. 27 (2H, m), 3. 18 (1H, s), 2. 62-2. 28 (2H, m), 2. 06 (1H, t, J=5. 9Hz), 1. 53 (4H, q, J=7. 4Hz), 0. 87 (6H, t, J=7. 4Hz).

実施例27

- 5 (2S, 4S)-2-シアノ-1-(1, 1-ジメチルシンナミルアミノ)アセチル-4-フルオロピロリジンの合成
 - (1) 1, 1-ジメチルシンナミルアミンの合成

実施例10(1)と同様の方法でシンナモニトリル(500mg)を用いて褐色油状物質として表題化合物(210mg)を得た。

- 10 MS (ESI pos.) m/z: 162 ([M+H]⁺), 184 ([M+Na]⁺), 145 ([M-NH₂]⁺).

実施例 1 (2) と同様の方法で 1 、1 ージメチルシンナミルアミン (200mg) と (2 S 、 4 S) -1 ークロロアセチルー 2 ーシアノー 4 ーフルオロピロリジン (107mg) を用いて無

MS(ESI pos.)m/z: 338 ([M+Na]+).

色粉末状物質として表題化合物(74mg)を得た。

HRMS (ESI pos.):calcd for C_{1.8} H_{2.7} FN₃ ONa [M+Na]⁺ 338.1645, found 338.1641.

 1 H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 7. 44-7. 38 (2H, m), 7. 35-7. 27 (2H, m), 7. 25-7. 17 (1H, m), 6. 40 (1H, d, J=16. 3Hz), 6. 21 (1H, d, J=16. 3Hz), 5. 42 (1H, brd, J=51. 8Hz), 4. 91 (1H, d, J=8. 9Hz), 3. 90 (1H,

20 dd, J=23. 5, 12. 4Hz), 3. 78-3. 56 (1H, m), 3. 44-3. 14 (2H, m), 2. 60-2. 20 (2H, m), 2. 06-1. 98 (1H, m), 1. 22 (6H, s).

実施例28

15

- (2S, 4S)-2-シアノ-4-フルオロ-1-[[2-(ピリジン-2-イル)-1, 1-ビス(ヒドロキシメチル)]エチルアミノ]アセチルピロリジンの合成
- 25 (1) 2-[N-(tert-ブトキシカルボニル)アミノ]-2-(ピリジン-2-イル)メチル マロン酸ジエチルエステルの合成
 - 60%水素化ナトリウム油性(0.88g)を窒素雰囲気下、N, Nージメチルホルムアミド(10mL)に懸濁し、室温で2-[N-(tert-ブトキシカルボニル)アミノ]マロン酸ジエチルエステル(2.75g)のN, Nージメチルホルムアミド(110mL)溶液を加えた。次い

で、2-(クロロメチル) ピリジン塩酸塩 (1.64g) のN, N-ジメチルホルムアミド (10m)

- L) 溶液を加え、室温で一晩攪拌した。反応液に酢酸エチル(100mL)と飽和食塩水(100m
- L) を加え、分液した。抽出液を飽和食塩水(50mL)で4回洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、乾燥剤を濾別して減圧下濃縮した。残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラ
- 5 フィー (展開溶媒; 酢酸エチル: ヘキサン=1:7~1:5) で精製し、無色油状物として表題化合物 (2.61g) を得た。

 $MS(ESI pos.)m/z: 389([M+Na]^+).$

10

25

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 8. 44 (1H, ddd, J=4. 8, 1. 7, 0. 9Hz), 7. 57 (1H, td, J=7. 6, 1. 9Hz), 7. 1 4-7. 08 (2H, m), 5. 95 (1H, brs), 4. 38-4. 20 (4H, m), 3. 80 (2H, s), 1. 42 (9H, s), 1. 28 (6H, t, J=7. 1H z).

(2) N-(tert-ブトキシカルボニル)-2-(ピリジン-2-イル)-1, 1-ビス(ヒドロキシメチル)エチルアミンの合成

窒素雰囲気下、水素化ホウ素リチウム (0.419g) をテトラヒドロフラン (30m) に懸濁し、氷冷した。これに、2-[N-(tert-ブトキシカルボニル)アミノ]-2-(ピリジ

- 15 ン-2-イル)メチルマロン酸ジエチルエステル (2.35g) のテトラヒドロフラン (15ml) 溶液を15分間かけて滴下した。室温まで昇温し、一晩攪拌した。再び氷冷し、10%炭酸カリウム水溶液 (20ml) を加えた。反応液に酢酸エチル (100ml) と飽和食塩水 (50ml) を加え、分液した。抽出液を飽和食塩水 (50ml) で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、乾燥剤を濾別して減圧下濃縮した。残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィ
- 20 (展開溶媒; 酢酸エチル: ヘキサン=3:2~7:1) で精製し、無色油状物として表 題化合物 (0.22g) を得た。

MS (ESI pos.)m/z: 305([M+Na]⁺), (ESI neg.)m/z:281([M-H]⁻).

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 8. 50 (1H, d like, J=5. 0Hz), 7. 66 (1H, t like, J=7. 8Hz), 7. 30 (1H, d, J=7. 9Hz), 7. 21 (1H, t like, J=5. 0Hz), 5. 49 (1H, brs), 5. 15 (2H, brs), 3. 63 and 3. 49 (4H, ABq, J=11. 7Hz), 3. 27 (2H, s), 1. 39 (9H, s).

(3) 2-(ピリジン-2-イル)-1, 1-ビス(ヒドロキシメチル)エチルアミン2塩酸塩の合成

N-(tert-ブトキシカルボニル)-2-(ピリジン-2-イル)-1, 1-ビス(ヒドロキシメチル)エチルアミン(210mg)に、室温で4M塩酸-ジオキサン溶液(3mL)を加える

と白色ワックス状に変化した。メタノール(0.6mL)を加えると、徐々に粉末懸濁状態に変化した。30分間室温で攪拌した後、析出物を濾取し、無色粉末として表題化合物(166mg)を得た。

MS (ESI pos.) m/z: 182.9 ([M+H]⁺), 204.9 ([M+Na]⁺).

- 5 'H-NMR (300MHz, DMS0-d6) δ 8. 72 (1H, d, J=5. 1Hz), 8. 35-8. 10 (4H, m), 7. 84-7. 67 (2H, m), 3. 53 and 3. 48 (4H, ABq, J=11. 5Hz), 3. 28 (2H, s).
 - (4) (2S, 4S) 2 シアノ 4 フルオロ 1 [[2 (ピリジン 2 イル) 1, 1 ビス(ヒドロキシメチル)] エチルアミノ] アセチルピロリジンの合成

2-(ピリジン-2-イル)-1, 1-ビス(ヒドロキシメチル)エチルアミン2塩酸塩

- 10 (160mg)、(2S, 4S)-1-クロロアセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジン (80mg)、ヨウ化カリウム (70mg) 及びトリエチルアミン (0.23mL) を用い、実施例1
 - (2) と同様の方法で、無色粉末として表題化合物(30mg)を得た。

 $MS(ESI pos.)m/z: 337([M+H]^+), 359([M+Na]^+), (ESI neg.)m/z: 335([M-H]^-).$

HRMS (ESI pos.):calcd for C_{1.6} H₂, FN₄O₃ [M+H]⁺ 337.1676, found 337.1680.

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 8. 45 (1H, d like, J=5. 2Hz), 7. 69 (1H, td, J=6. 0, 1. 7Hz), 7. 31 (1H, d, J=7. 9Hz), 7. 21 (1H, dd, J=6. 9, 5. 2Hz), 5. 48 (1H, brd, J=50. 2Hz), 4. 97-4. 91 (1H, m), 4. 70-4. 63 (2H, m), 3. 99 (1H, dd, J=24. 3, 12. 5Hz), 3. 80-3. 64 (1H, m), 3. 60 and 3. 46 (2H, ABq, J=16. 4Hz), 3. 31-3. 20 (4H, m), 2. 80 (2H, s), 2. 60-2. 25 (2H, m).

実施例29

- 20 (2S, 4S)-1-[[1-(ベンゾフラン-2-イル)-1-メチル]エチルアミノ]アセチ ル-2-シアノ-4-フルオロピロリジンの合成
 - (1) [1-(ベンゾフラン-2-イル)-1-メチル]エチルアミンの合成

実施例9 (1) と同様の方法で2-ベンゾフランカルボニトリル (1000mg) を用いて褐色油状物質として表題化合物 (284mg) を得た。

- 25 MS (ESI pos.) m/z: 159 ([M-NH,]⁺).
 - (2) (2S, 4S)-1-[[1-(ベンゾフラン-2-イル)-1-メチル]エチルアミノ] アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジンの合成

実施例9(2)と同様の方法で[1-(ベンゾフラン-2-イル)-1-メチル]エチルアミン(204mg)と(2S, 4S)-1-クロロアセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリ

ジン (89mg) を用いて淡黄色固体として表題化合物 (93mg) を得た。

MS (ESI pos.) m/z: 352 ([M+Na]⁺), (ESI neg.) m/z: 328 ([M-1]⁻).

HRMS (ESI pos.): calcd for $C_{1.8}H_{2.0}FN_{3.0}$, Na[M+Na]⁺ 352.1437 found 352.1454.

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ7.59-7.48 (2H, m), 7.28-7.26 (2H, m), 6.70 (1H, s), 5.38 (1H, brd, J

5 =52. 2Hz), 4. 90-4. 83 (1H, m), 3. 85 (1H, dd, J=23. 2, 12. 3Hz), 3. 60 (1H, ddd, J=39. 6, 12. 5, 3. 4Hz), 3. 38-3. 04 (2H, m), 2. 60-2. 18 (2H, m), 1. 48 (6H, s).

実施例30

(2S, 4S)-2-シアノ-4-フルオロ-1-[[1-(ピリジン-2-イル)-1-メチル]エチルアミノ]アセチルピロリジンの合成

10 (1) [1-(ピリジン-2-イル)-1-メチル]エチルアミンの合成

実施例10(1)と同様の方法で2ーシアノピリジン(685mg)を用いて褐色油状物質として表題化合物(196mg)を得た。

MS(ES+)m/z: 137 ([M+H]⁺),159 ([M+Na]⁺),120 ([M-NH,]⁺).

(2) (2S, 4S) -2 - シアノ-4 - フルオロ-1 - [[1 - (ピリジン-2 - イル) - 1

15 -メチル]エチルアミノ]アセチルピロリジンの合成

実施例1(2)と同様の方法で[1-(ピリジン-2-イル)-1-メチル]エチルアミン(177mg)と(2S, 4S)-1-クロロアセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジン(112mg)を用いて、淡褐色アモルファスとして表題化合物(106mg)を得た。尚、精製にはプレパラティブTLC(展開溶媒;クロロホルム:メタノール = 5:1)を用いた。

20 MS (ESI pos.) m/z: 291 ([M+H]⁺), 313([M+Na]⁺), (ESI neg.) m/z: 289([M-1]⁻). HRMS (ESI pos.): calcd for $C_{1.5}H_{2.0}FN_4$ 0 [M+H]⁺ 291.1621, found 291.1612. 'H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 8.61-8.54 (1H, m), 7.67 (1H, td, J=7.7, 1.9Hz), 7.49-7.39 (1H, m), 7. 19-7.12 (1H, m), 5.48-5.16 (1H, m), 4.92 (1H, d, J=9.2Hz), 4.03-3.26 (4H, m), 2.63 (1H, t, J=15.8Hz), 2.40-2.12 (2H, m), 1.53 (6H, s).

表1

		<u> </u>	
実施例番号	構造式	実施	構造式
1	O N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	7	NC N N N N N F
2	DO NO HOND F	8	NC O NC P
3	CF ₃ O H O N F	9	H O NC
4	N H N N N F	10	S H O NC
5	O O H O NC	11	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
-6	O O H O NC	12	NC H NC PF

表1の続き (その1)

<u> </u>	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
実施 例番 号	構造式	実施	構造式
13	F O H O N F N N N N N N N N N N N N N N N N N	19	N H O NC F
14	N H N NC	20	H O N N N N N N N N N N N N N N N N N N
15	CI HN NH CN	21	O H O NC
16	H N N O CN	22	$0 \longrightarrow H \longrightarrow H \longrightarrow N \longrightarrow F$
17	H N H O CN	23	O H N N N F
18	H N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	24	O O H O NC F

表1の続き(その2)

実施例番号	構造式	実施例番号	構造式
25	O O H O NC	28	H O N F OH NC
26	H O NC	29	H O NC
27	H O N F	30	H O NC

実施例 31~47

以下、実施例3(4)と同様の方法で得た化合物を表2に示す。

表2

実施例番号	構造式	'H-NMR (300 MHz, DMS0 - d6) δ
31	H N N N N F	8. 23 (1H, m), 7. 86 (1H, brd), 7. 83 (1H, brd), 7. 5 5-7. 43 (3H, m), 5. 50 (1H, brd, J=52. 8Hz), 4. 98- 4. 95 (1H, m), 3. 96 (1H, dd, J=23. 8, 12. 4Hz), 3. 7 4 (1H, ddd, J=39. 7, 12. 5, 3. 3Hz), 3. 55-3. 30 (2 H, m), 3. 27-3. 20 (2H, m), 2. 59-2. 28 (2H, m), 1. 9 8 (1H, brs), 1. 02 (6H, brs).
32	F H N N N N F O CN	8. 59 (1H, m), 7. 50 (1H, m), 7. 16 (2H, brt, J=8. 0Hz), 5. 49 (1H, brd, J=52. 2Hz), 4. 96-4. 93 (1H, m), 3. 93 (1H, dd, J=24. 7, 12. 8Hz), 3. 72 (1H, m), 3. 58-3. 40 (2H, m), 3. 24 (2H, m), 2. 40-2. 28 (2H, m), 1. 80 (1H, brs), 1. 03 (6H, brs).
33	OMe O H O CN	7. 88 (1H, m), 7. 27 (1H, t, J=8. 4Hz), 6. 66 (2H, d, J=8. 4Hz), 5. 48 (1H, brd, J=51. 0Hz), 4. 95-4. 92 (1H, m), 3. 92 (1H, dd, J=24. 4, 12. 3Hz), 3. 72 (6 H, s), 3. 70 (1H, m), 3. 57-3. 26 (2H, m), 3. 14 (2H, brd, J=6. 1Hz), 2. 46-2. 27 (2H, m), 1. 83 (1H, br s), 1. 02 (6H, brs).
34	O H N N O CN	7. 65-7. 55 (1H, m), 6. 44 (1H, s), 5. 46 (1H, brd, J) =52. 8Hz), 4. 99-4. 91 (1H, m), 3. 95 (1H, dd, J=2 4. 2, 12. 0Hz), 3. 73 (1H, ddd, J=39. 5, 12. 6, 3. 3Hz), 3. 52-3. 25 (2H, m), 3. 19-3. 08 (2H, d, J=6. 1Hz), 2. 62-2. 25 (2H), 2. 44 (3H, s), 2. 22 (3H, s), 0. 99 (3H, s), 0. 98 (3H, s).
35	HN NH CN	8. 07-7. 95 (1H, m), 7. 83 (1H, m), 7. 11 (1H, d, J= 3. 4Hz), 6. 62 (1H, m), 5. 46 (1H, brd, J=51. 1Hz), 5. 00-4. 93 (1H, m), 3. 95 (1H, dd, J=24. 1, 12. 7H z), 3. 73 (1H, ddd, J=39. 4, 12. 7, 3. 1Hz), 3. 52-3. 27 (2H, m), 3. 25-3. 10 (2H, m), 2. 62-2. 25 (2 H), 1. 96-1. 84 (1H, brs), 1. 01 (6H, s).
36	N H N N F	7. 90-7. 81 (1H, m), 5. 46 (1H, brd, J=50. 2Hz), 4. 98-4. 91 (1H, m), 3. 94 (1H, dd, J=24. 6, 12. 4Hz), 3. 71 (1H, ddd, J=39. 6, 12. 4, 3. 3Hz), 3. 51-3. 26 (2H, m), 3. 25-3. 10 (2H, m), 2. 62-2. 25 (2H, m), 2. 52 (3H, s), 2. 30 (3H, s), 1. 98-1. 84 (1H, brs),

		1.03(6H, s).
		8. 30-8. 21 (1H, m), 7. 80 (1H, d, J=3. 7Hz), 7. 74
		(1H, d, J=4.8Hz), 7.15 (1H, dd, J=4.8, 3.7Hz),
	F	5. 45 (1H, brd, J=50. 4Hz), 5. 00-4. 93 (1H, m), 3.
.37	C.L. N. X., N.	96 (1H, dd, J=23. 8, 12. 4Hz), 3. 73 (1H, ddd, J=3
.01		9. 5, 12. 4, 3. 4Hz), 3. 52–3. 28(2H, m), 3. 26–3. 1
	G G CN	2 (2H, m), 2. 62-2. 25 (2H, m), 1. 98-1. 86 (1H, br
:		s), 1. 02 (3H, s), 1. 01 (3H, s).
		8. 20–8. 10 (1H, m), 7. 48–7. 43 (2H, m), 7. 05–6. 9
		8(1H, d, J=8. 2Hz), 5. 46(1H, brd, J=52. 4Hz), 5.
	MeO F	00-4. 93 (1H, m), 3. 96 (1H, dd, J=24. 2, 12. 7Hz),
38	MeO H O CN	3. 86-3. 63 (1H), 3. 82 (3H, s), 3. 80 (3H, s), 3. 5
, 33		4-3. 30 (2H), 3. 25-3. 18 (2H, m), 2. 62-2. 25 (2H,
		m), 2. 02–1. 90 (1H, brs), 1. 02 (3H, s), 1. 01 (3H,
		s).
	OMe	8. 30-8. 21 (1H, m), 7. 03-6. 99 (2H, m), 6. 66-6. 6
		1 (1H, t, J=2.3Hz), 5.62-5.30(1H, m), 5.00-4.9
00	→ F	2(1H, m), 3.96(1H, dd, J=23.9, 12.9Hz), 3.85-
39	MeO Neo CN	3. 63 (1H), 3. 79 (6H, s), 3. 54-3. 26 (2H), 3. 25-
		3. 17 (2H, m), 2. 62-2. 25 (2H, m), 1. 02 (3H, s), 1.
	•	01 (3H, s).
		7. 27-7. 15 (1H, m), 5. 62-5. 30 (1H, m), 4. 99-4. 9
	H \ / ~ F	2 (1H, m), 3.94 (1H, dd, J=24.1, 11.9Hz), 3.72 (1
40	$\left \begin{array}{c} \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right $	H, ddd, J=39. 6, 12. 5, 3. 5Hz), 3. 47–3. 21 (2H,
	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	m), 3.08-2.92 (2H, m), 2.56-2.26 (2H, m), 1.12
		(9H, s), 0. 94 (6H, d, J=2. 5 Hz).
	m), 7. 97-7. 90 (1H, m), 7. 50-7. 40 (2 (1H, brd, J=51. 6Hz), 5. 00-4. 94 (1H	8. 58-8. 48 (1H, m), 8. 15 (1H, s), 8. 05-7. 98 (1H,
		m), 7. 97-7. 90 (1H, m), 7. 50-7. 40 (2H, m), 5. 46
41		(1H, brd, J=51.6Hz), 5.00-4.94(1H, m), 3.96(1
	S I S N I Y	H, dd, J=25. 1, 11. 9Hz), 3. 75 (1H, ddd, J=39. 6, 1
		2. 5, 3. 3Hz), 3. 40–3. 17 (4H, m), 2. 59–2. 26 (2H,
		m), 1. 96 (1H, brs), 1. 05 (6H, s).
	$\begin{array}{c c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & &$	8. 00-7. 92 (1H, m), 7. 85 (1H, d, J=5. 3Hz), 7. 16
40		(1H, d, J=5. 3Hz), 5. 60–5. 30 (1H, m), 5. 00–4. 92
42		(1H, m), 3. 94 (1H, dd, J=24. 2, 11. 8Hz), 3. 72 (1
		H, ddd, J=39. 5, 12. 5, 3. 4Hz), 3. 52 (4H, m), 2. 6
	·	2-2. 26 (2H, m), 1. 93 (1H, brs), 1. 05 (6H, s).
		8. 35-8. 28(1H, m), 7. 82(1H, d, J=3. 9Hz), 7. 74-
40		7. 68 (2H, m), 7. 55 (1H, d, J=3. 9Hz), 7. 50–7. 33
43	L S L N L N	(3H, m), 5. 46 (1H, brd, J=49. 7Hz), 5. 00-4. 93 (1 H, m), 2. 06 (1H, dd, J=24. 2. 12. 0Hz), 2. 74 (1H, dd)
	CN	H, m), 3. 96 (1H, dd, J=24. 3, 12. 0Hz), 3. 74 (1H, d
	<u> </u>	dd, J=39. 6, 12. 5, 3. 3Hz), 3. 54-3. 27 (2H, m), 3.

	T	
		26-3.14(2H, m), 2.62-2.25(2H, m), 1.03(3H,
		s), 1.02 (3H, s).
		7. 86 (1H, t, J=5. 8Hz), 5. 46 (1H, brd, J=51. 5H
	F	z), 4.99-4.91 (1H, m), 3.92 (1H, dd, J=23.6, 12.
44	O H O CN	3Hz), 3.82-3.60(1H, m), 3.45-3.20(2H, m), 3.0
44		7-3.00 (2H, d, J=6.0Hz), 2.62-2.26 (2H, m), 1.9
		5-1.75 (1H, m), 1.70-1.59 (1H, m), 0.97 (3H, s),
		0.69-0.57 (7H, m).
		8. 35-8. 25 (1H, m), 7. 52-7. 34 (4H, m), 5. 45 (1H.
	H N N CN F	
45		
	8. 35-8. 24 (1H, m), 7. 65 (7. 31 (3H, m), 5. 45 (1H, br) 90 (1H, m), 3. 93 (1H, dd, John 1990) (1H, ddd, J=39. 6, 12. 5, 3	The state of the s
1		
A.C.		
40		
	H N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	8. 35-8. 25 (1H, m), 7. 80 (1H, dd, J=7. 6, 1. 9Hz),
		7.51-7.43(1H, m), 7.15(1H, d, J=8.4Hz), 7.03
		(1H, t, J=7.6Hz), 5.45 (1H, brd, J=51.7Hz), 5.0
47		1-4.93(1H, m), 4.03-3.86(1H, m), 3.90(3H, s),
		3. 73 (1H, ddd, J=39. 5, 12. 5, 3. 4Hz), 3. 52-3. 21
		(4H), 2.62-2.25 (2H, m), 1.95-1.82 (1H, m), 1.0
		4 (6H, s).
46	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	0. 69-0. 57 (7H, m). 8. 35-8. 25 (1H, m), 7. 52-7. 34 (4H, m), 5. 45 (1H) brd, J=50. 7Hz), 4. 98-4. 91 (1H, m), 3. 93 (1H, c) d, J=24. 1, 12. 6Hz), 3. 72 (1H, ddd, J=39. 5, 12. 6, 3. 4Hz), 3. 25-3. 16 (2H), 3. 25-3. 14 (2H, m), 2. 62-2. 25 (2H, m), 1. 05 (6H, s). 8. 35-8. 24 (1H, m), 7. 65 (1H, d, J=7. 4Hz), 7. 47. 31 (3H, m), 5. 45 (1H, brd, J=52. 0Hz), 4. 98-490 (1H, m), 3. 93 (1H, dd, J=23. 0, 12. 0Hz), 3. 72 (1H, ddd, J=39. 6, 12. 5, 3. 4Hz), 3. 49-3. 26 (2Hm), 3. 25-3. 16 (2H, m), 2. 62-2. 25 (2H, m), 1. 06 (6H, s). 8. 35-8. 25 (1H, m), 7. 80 (1H, dd, J=7. 6, 1. 9Hz), 7. 51-7. 43 (1H, m), 7. 15 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 03 (1H, t, J=7. 6Hz), 5. 45 (1H, brd, J=51. 7Hz), 5. 1-4. 93 (1H, m), 4. 03-3. 86 (1H, m), 3. 90 (3H, s), 3. 73 (1H, ddd, J=39. 5, 12. 5, 3. 4Hz), 3. 52-3. 2 (4H), 2. 62-2. 25 (2H, m), 1. 95-1. 82 (1H, m), 1.

実施例48

(2S, 4S)-2-シアノ-4-フルオロ-1-[(2-イソブチルアミノ-1, 1-ジメチル)エチルアミノ]アセチルピロリジンの合成

実施例7と同様の方法でイソブチルアルデヒド(34mg)と(2S, 4S)-1-[(2-アミノー1, 1-ジメチル)エチルアミノ]アセチルー2ーシアノー4ーフルオロピロリジン2塩酸塩(150mg)を用いて無色油状物質として表題化合物(99mg)を得た。
 'H-NMR(300MHz, DMSO-d6)δ5.60-5.28(1H, m), 4.98-4.90(1H, m), 3.93(1H, dd, J=23.5, 12.4Hz), 3.71(1H, ddd, J=39.6, 12.4, 3.4Hz), 3.41-3.16(2H, m), 2.62-2.28(6H), 1.64(1H, m, J=6.7Hz).
 z), 0.97(6H, s), 0.85(6H, d, J=6.7Hz).

実施例49

(2S, 4S)-2-シアノ-1-[(2-ジエチルアミノ-1, 1-ジメチル)エチルアミノ]アセチル-4-フルオロピロリジンの合成

実施例 7 と同様の方法でアセトアルデヒド(23mg)と(2S, 4S) -1 -1(2-アミノ-1, 1 - 2 - 1 -

5 酸塩 (150mg) を用いて無色油状物質として表題化合物 (38mg) 及び無色油状物質として (2S, 4S)-2-シアノ-4-フルオロ-1-[(2-エチルアミノ-1, 1-ジメチル) エチルアミノ]アセチルピロリジン (23mg) を得た。

 1 H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 5. 60-5. 30 (1H, m), 4. 99-4. 90 (1H, m), 3. 93 (1H, dd, J=23. 3, 12. 5H z), 3. 71 (1H, ddd, J=39. 6, 12. 5, 3. 4Hz), 3. 44-3. 20 (2H, m), 2. 62-2. 30 (6H), 2. 28-2. 18 (2H, m),

10 1.01-0.85(12H, m).

実施例50

(2S, 4S)-2-シアノ-1-[(2-ジヘキシルアミノ-1, 1-ジメチル) エチルア ミノ]アセチル-4-フルオロピロリジンの合成

実施例7と同様の方法でヘキサナール(46mg)と(2S, 4S)-1-[(2-アミノ-1,

1 ージメチル) エチルアミノ] アセチルー 2 ーシアノー 4 ーフルオロピロリジン 2 塩酸塩 (150mg) を用いて無色油状物質として表題化合物 (75mg) を得た。
'H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ5.60-5.30 (1H, m), 4.99-4.90 (1H, m), 4.08-2.80 (6H), 2.60-2.20 (4H), 1.98-1.82 (2H, m), 1.50-1.10 (16H, m), 1.00-0.70 (10H).

実施例51

- 20 (2S, 4S)-1-[[[2-ビス(3, 5, 5-トリメチルへキシル) アミノ]-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジンの合成 実施例7と同様の方法で3,5,5-トリメチルへキサナール(69mg)と(2S, 4S)-1-[(2-アミノ-1, 1-ジメチル)エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジン2塩酸塩(150mg)を用いて無色油状物質として表題化合物(106mg)を得た。
- 25 'H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 5. 46 (1H, brd, J=50.8 Hz), 4. 98-4. 90 (1H, m), 3. 92 (1H, dd, J=24. 2, 12. 7Hz), 3. 83-3. 20 (5H), 2. 62-2. 25 (1H), 1. 49-0. 98 (14H, m), 0. 97-0. 82 (30H, m). 実施例 5. 2

(2S, 4S)-1-[[2-(N-ベンゾイル-N-イソブチル)アミノー1, 1-ジメチル] エチルアミノ] アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジンの合成

実施例3 (4) と同様の方法で、実施例48で得られた(2S, 4S)-2-シアノ-4-フルオロー1-[(2-イソブチルアミノ-1, 1-ジメチル)エチルアミノ]アセチルピロリジン (67mg) とベンゾイルクロライド (32mg) を用いて無色油状物質として表題化合物 (68mg) を得た。

5 H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ7.50-7.28 (5H, m), 5.46 (1H, brd, J=51.1Hz), 5.01-4.91 (1H, m), 4.06-3.18 (8H), 2.62-2.35 (2H, m), 1.90-1.78 (1H, m), 1.13-0.88 (6H, m), 0.86-0.54 (6H, m). 実施例 5.3

(2S, 4S) - 1 - [[2 - (N - ベンゾイル - N - エチル) アミノー 1, 1 - ジメチル] エチルアミノ] アセチルー 2 - シアノー 4 - フルオロピロリジンの合成

10 実施例3(4)と同様の方法で、実施例49で得られた(2S, 4S)-2-シアノ-4 -フルオロ-1-[(2-エチルアミノ-1, 1-ジメチル)エチルアミノ]アセチルピロリ ジン(23mg)とベンゾイルクロライド(12mg)を用いて薄黄色油状物質として表題化合物 (18mg)を得た。

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 7. 47-7. 28 (5H, m), 5. 46 (1H, brd, J=51. 1Hz), 4. 99-4. 91 (1H, m), 4. 06-3. 22 (8H), 2. 62-2. 26 (2H, m), 1. 20-0. 74 (9H, m).

実施例54

15

25

(2S, 4S)-1-[[2-(N-アミノカルボニルメチル-N-ベンゾイル)アミノ-1, 1-ジメチル] エチルアミノ] アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジンの合成 (1) <math>(2S, 4S)-1-[[(2-アミノカルボニルメチル)アミノ-1, 1-ジメチル]

20 エチルアミノ]アセチルー2ーシアノー4ーフルオロピロリジンの合成

(2S, 4S)-1-[(2-アミノ-1, 1-ジメチル)エチルアミノ]アセチルー2-シアノー4-フルオロピロリジン2塩酸塩(<math>(150mg) をN, N-ジメチルホルムアミド((3.0mg) に溶解し、氷冷下でトリエチルアミン($(199\mu L)$ と2-クロロアセトアミド((45mg) を加えた後、室温に戻して(3+1) を開溶媒;クロロホルム:メタノール:(2+1) 28%アンモニア水溶液=(15+1) 15: (15+1) 16: (15+1) 16: (15+1) 17: (15+1) 17: (15+1) 18: (15+1) 18: (15+1) 18: (15+1) 18: (15+1) 18: (15+1) 18: (15+1) 18: (15+1) 18: (15+1) 19:

'H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 7. 23 (1H, brs), 7. 02 (1H, brs), 5. 45 (1H, brd, J=53. 3Hz), 4. 99-4. 90 (1H, m), 3. 94 (1H, dd, J=39. 6, 12. 7, 3. 2Hz), 3. 73 (1H, ddd, J=39. 6, 12. 7, 3. 2Hz), 3. 44-3. 20

(2H), 3.04 (2H, s), 2.62-2.26 (4H) 1.03-0.91 (6H, m).

- (2) (2S, 4S)-1-[[2-(N-アミノカルボニルメチル-N-ベンゾイル)アミノ-1, 1-ジメチル] エチルアミノ] アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジンの合成
- 5 実施例3(4)と同様の方法で、(2S, 4S)-1-[[(2-アミノカルボニルメチル)アミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジン(34mg)とベンゾイルクロライド(13mg)を用いて薄黄色アモルファスとして表題化合物(28mg)を得た。

'H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ7.47-7.25 (6H, m), 7.00 (1H, brs), 5.65-5.25 (1H, m), 5.08-4.91 (1H, m), 4.03-3.90 (2H, m), 3.86-2.90 (6H), 2.62-2.25 (2H, m), 1.28-1.05 (6H, m). 実施例 5.5

- (2S, 4S)-2-シアノ-1-[[2-(2, 6-ジメチルピペリジノ)-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチル-4-フルオロピロリジンの合成
- (1) (2, 6-ジメチルピペリジノ) アセトニトリルの合成
- 2,6-ジメチルピペリジン(1.00g)をN,N-ジメチルホルムアミド(15元)に溶解し、室温でブロモアセトニトリル(1.08g)と炭酸ナトリウム(983mg)を加え、80℃に昇温して3時間攪拌した後、室温に戻して一晩攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水溶液=50:1:0.1)で精製し、黄色油状物質として表題化20 合物(791mg)を得た。
 - ¹H-NMR (300MHz, CDC1₃) δ 3. 79 (2H, s), 2. 53–2. 39 (2H, m), 1. 74–1. 62 (3H, m), 1. 50–1. 24 (3H, m), 1. 12 (6H, d, J=6. 2Hz).
- (2) 1-(2, 6-ジメチルピペリジノ)-2-メチル-2-アミノプロパンの合成 実施例10(1)と同様の方法で(2, 6-ジメチルピペリジノ)アセトニトリル(78 1mg)とメチルリチウム(1.2M / ジエチルエーテル溶液, 12.8mL)を用いて、黄色油状物 質として表題化合物(671mg)を得た。

 1 H-NMR (300MHz, CDC1₃) δ 2. 94-2. 80 (2H, m), 2. 34 (2H, s), 1. 74-1. 57 (3H, m), 1. 51-1. 33 (3H, m), 1. 07 (3H, s), 1. 05 (3H, s), 1. 03 (6H, s).

(3) (2S, 4S) - 2 - シアノ - 1 - [[2 - (2, 6 - ジメチルピペリジノ) - 1, 1 - (3)]

ジメチル]エチルアミノ]アセチルー4-フルオロピロリジンの合成

実施例1 (2) と同様の方法で1-(2, 6-ジメチルピペリジノ)-2-メチル-2-アミノプロパン (180mg) と(2S, 4S)-1-クロロアセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジン (84mg) を用いて、無色アモルファスとして表題化合物 (69mg) を得た。

⁵ 'H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 5. 50 (1H, brd, J=52. 5Hz), 5. 08-5. 00 (1H, m), 4. 04 (1H, dd, J=23. 9, 12. 7Hz), 3. 94-3. 56 (3H), 3. 16-3. 06 (2H, m), 2. 90-2. 74 (2H, m), 2. 56-2. 24 (2H, m), 1. 73-1. 30 (6H, m), 1. 20-1. 14 (12H, m).

実施例56

 $(2S, 4S) - 2 - \nu 7 / -1 - [[2 - (2, 5 - \nu) + \nu] - 1 - (2N) - 1]$

- 10 1ージメチル]エチルアミノ]アセチルー4ーフルオロピロリジンの合成
 - (1)(2,5-ジメチルー1-ピロリジニル)アセトニトリルの合成
 - 2, 5-ジメチルピロリジン (491mg) を THF (5mL) に溶解し、室温でブロモアセトニトリル (552mg) と炭酸ナトリウム (513mg) を加えて室温で1時間、65℃に昇温して1時間攪拌した後、室温に戻して一晩攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、得られた残渣をシ
- 15 リカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水溶液= $50:1:0\sim50:1:0$.1)で精製し、無色油状物質として表題化合物(357mg)を得た。

'H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 3. 62 (2H, s), 3. 30-3. 17 (2H, m), 2. 79-2. 63 (2H, m), 2. 14-1. 98 (2H, m), 1. 10 (3H, s), 1. 08 (3H, s).

20 (2) 1-(2, 5-ジメチル-1-ピロリジニル)-2-メチル-2-アミノプロパンの 合成

実施例10(1)と同様の方法で(2, 5ージメチルー1ーピロリジニル)アセトニトリル (350mg) とメチルリチウム (1.2M / ジエチルエーテル溶液, 6.3mL) を用いて、褐色油状物質として表題化合物 (100mg) を得た。

- 25 'H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ 3. 07-3. 01 (2H, m), 2. 64 (1H, d, J=14. 1Hz), 2. 16 (1H, d, J=14. 1Hz), 2. 05-1. 89 (2H, m), 1. 44-1. 26 (2H, m), 1. 07 (3H, s), 1. 06 (3H, s), 0. 99 (3H, s), 0. 97 (3H, s).
 - (3)(2S, 4S)-2-シアノ-1-[[2-(2, 5-ジメチルピロリジン-1-イル)-1、1-ジメチルプエチルアミノ]アセチル-4-フルオロピロリジンの合成
 - 実施例1(2)と同様の方法で1-(2,5-ジメチル-1-ピロリジニル)-2-メチ

ルー2ーアミノプロパン (88mg) と(2S, 4S)ー1ークロロアセチルー2ーシアノー4ーフルオロピロリジン (45mg) を用いて、茶褐色油状物質として表題化合物 (22mg) を得た。

¹H-NMR (300MHz, DMS0-d6) δ 5. 60-5. 30 (1H, m), 4. 99-4. 90 (1H, m), 4. 83-3. 85 (1H, m), 3. 83-3. 6 0 (1H, m), 3. 45-3. 20 (2H), 3. 12-2. 98 (2H, m), 2. 64-2. 54 (1H, dd, J=14. 0, 5. 8Hz), 2. 53-2. 20 (2 H), 2. 25-2. 16 (1H, dd, J=14. 0, 5. 8Hz), 1. 99-1. 75 (3H, m), 1. 40-1. 20 (2H, m), 1. 00-0. 90 (12H, m).

実施例57.

10

15

25

(2S, 4S)-1-[[2-(ベンゾチアゾール-6-イル)カルボニルアミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジンの合成

(1) 1-[2-(ベンゾチアゾール-6-イル)カルボニルアミノ]-2-メチル-2-アミノプロパンの合成

実施例2 (1) と同様の方法でベンゾチアゾールー6ーカルボン酸 (300mg) と1,2 ージアミノー2ージメチルプロパン (295mg) を用いて、黄色油状物質として表題化合物 (261mg) を得た。

 1 H-NMR (300MHz, DMS0-d6) δ 9. 52 (1H, s), 8. 68 (1H, d, J=1. 5Hz), 8. 46-8. 34 (1H, m), 8. 15 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 01 (1H, dd, J=8. 6, 1. 5Hz), 3. 23 (2H, brd, J=5. 9Hz), 1. 08-0. 98 (6H, m).

(2) (2S, 4S)-1-[[2-(ベンゾチアゾール-6-イル)カルボニルアミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジンの合成

20 実施例1 (2) と同様の方法で1-[2-(ペンゾチアゾール-6-イル)カルボニルアミノ]-2-メチル-2-アミノプロパン (205mg) と(2S, 4S)-1-クロロアセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジン (71mg) を用いて、薄黄色アモルファスとして表題化合物 (96mg) を得た。

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 9. 53 (1H, s), 8. 67 (1H, s), 8. 44-8. 34 (1H, m), 8. 15 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 00 (1H, d, J=8. 6Hz), 5. 45 (1H, brd, J=51. 6Hz), 5. 00-4. 92 (1H, m), 3. 96 (1H, dd, J=24. 3, 12. 8Hz), 3. 86-3. 18 (5H), 2. 62-2. 25 (2H), 1. 06 (6H, s).

実施例58

(2S, 4S)-1-[[2-(N-ベンゾイル-N-ヘキシル)アミノ-1, 1-ジメチル] エチルアミノ]アセチルー2-シアノー4-フルオロピロリジンの合成

1-ヘキシルアミノー2-メチルー2-アミノプロパンの合成

実施例7と同様の方法でヘキサナール(1.13g)と1,2ージアミノー2ーメチルプロパン(1.00g)を用いて無色油状物質として表題化合物(1.16g)を得た。

¹H-NMR (300MHz, CDC1₂) δ 4. 35-4. 20 (4H, m), 2. 69 (1H, t, J=7. 5Hz), 1. 60-1. 47 (2H, m), 1. 38-1.

5 24 (6H, m), 1. 20 (6H, s), 0. 94-0. 84 (3H, m).

15

20

(2S, 4S) - 2 - シアノ - 4 - フルオロ - 1 - [(2 - ヘキシルアミノ

-1, 1-ジメチル)エチルアミノ]アセチルピロリジンの合成

実施例 1 (2) と同様の方法で1-ヘキシルアミノー2-メチルー2-アミノプロパン (232mg) と(2S, 4S) -1-クロロアセチルー2-シアノー4-フルオロピロリジン

- 10 (117mg) を用いて、薄黄色アモルファスとして表題化合物(110mg)を得た。
 - (3)(2S, 4S)-1-[[2-(N-ベンゾイル-N-ヘキシル)アミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジンの合成

ンゾイルクロライド (43mg) を用いて無色油状物質として表題化合物 (17mg) を得た。

'H-NMR (300MHz, DMS0-d6) δ7.47-7.28 (5H, m), 5.46 (1H, brd, J=51.5Hz), 4.99-4.90 (1H, m), 3.

97 (1H, dd, J=23.6, 12.5Hz), 3.85-3.22 (5H), 2.62-2.25 (2H, m), 1.44-0.70 (19H).

実施例 5 9

(2S, 4S)-1-[[2-(ベンズイミダゾール-5-イル)カルボニルアミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジンの合成

(1) ベンズイミダゾールー5-カルボニルクロライドの合成

5 ーベンズイミダゾールカルボン酸 (80mg) をベンゼン (1.5mL) に懸濁させ、氷冷下、塩化チオニル (176 μL) を加えた後、6 時間加熱還流した。反応液を減圧下濃縮し、ベンズイミダゾールー5 ーカルボニルクロライド (90mg) を得た。

25 (2)(2S, 4S)-1-[[2-(ベンズイミダゾール-5-イル)カルボニルアミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジンの合成 実施例3(4)と同様の方法で、(2S, 4S)-1-[(2-アミノ-1, 1-ジメチル)エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジン2塩酸塩(50mg)とベンズイミダゾール-5-カルボニルクロライド(27mg)を用いて黄色アモルファスとして

表題化合物(48mg)を得た。

25

'H-NMR (300MHz, DMS0-d6) δ12.80-12.50 (1H, m), 8.38-8.18 (3H, m), 7.82-7.70 (1H, m), 5.47 (1H, brd, J=51.8Hz), 5.04-4.90 (1H, m), 4.10-3.18 (6H), 2.62-2.25 (2H), 1.06 (6H, s). 実施例 6 0

5 (2S, 4S)-1-[[2-(1H-1, 2, 3-ベンゾトリアゾール-5-イル)カルボニ ルアミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリ ジンの合成

1H-1, 2, 3-ベンゾトリアゾール-5-カルボン酸 (57mg) をN, N-ジメチルホルムアミド (1.8mL) に溶解し、室温でN, N'ーカルボニルジイミダゾール (62mg) を加えて3時間攪拌後、(2S, 4S)-1-[(2-アミノ-1, 1-ジメチル)エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジン2塩酸塩 (100mg) を加えた。続いて氷冷下、トリエチルアミン (133 μL) を加え、10 分間攪拌した後、室温に戻して一晩攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒; クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水溶液=15:1:0.1~

15 12:1:0.1~10:1:0.1) で精製し、薄黄色粉末として表題化合物 (61mg) を得た。

'H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ8.49-8.38 (2H, m), 7.99-7.82 (2H, m), 5.46 (1H, brd, J=51.0Hz), 5.03-4.90 (1H, m), 3.97 (1H, dd, J=24.2, 12.7Hz), 3.86-3.00 (5H), 2.64-2.25 (2H, m), 1.07 (6H, s). 実施例 6 1

20 (2S, 4S)-2-シアノ-1-[[2-(2, 3-ジヒドロベンゾ[b]フラン-5-イル) カルボニルアミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチル-4-フルオロピロリジン の合成

実施例60と同様の方法で(2S, 4S)-1-[(2-アミノ-1, 1-ジメチル)エチルアミノ]アセチルー2-シアノー4-フルオロピロリジン2塩酸塩(97mg)と2, 3-ジヒドロベンゾ[b]フラン-5-カルボン酸(56mg)を用いて無色ガム状物質として表題化合物(94mg)を得た。

'H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 8. 07-7. 95 (1H, m), 7. 75-7. 73 (1H, m), 7. 69-7. 61 (1H, m), 6. 80 (1H, d, J=8. 4Hz), 5. 46 (1H, brd, J=51. 4Hz), 4. 99-4. 92 (1H, m), 4. 59 (2H, t, J=8. 8Hz), 3. 96 (1H, dd, J=23. 5, 12. 6Hz), 3. 74 (1H, ddd, J=39. 8, 12. 5, 3. 3Hz), 3. 52-3. 14 (6H, m), 2. 62-2. 26 (2H, m), 2. 1

0-1.80(1H, m), 1.01(3H, s), 1.00(3H, s).

実施例62

(2S, 4S)-2-シアノ-4-フルオロ-1-[[2-(チオフェン-3-イル)カルボニ ルアミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチルピロリジンの合成

実施例63

(2S, 4S)-2-シアノ-4-フルオロ-1-[[2-(5-メチルチオフェン-2-イル)カルボニルアミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチルピロリジンの合成

15 実施例60と同様の方法で(2S, 4S)-1-[(2-アミノ-1, 1-ジメチル)エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジン2塩酸塩(129mg)と5-メチル-2-チオフェンカルボン酸(64mg)を用いて無色泡状物質として表題化合物(92mg)を得た。

¹H-NMR (300MHz, DMS0-d6) δ8.17-8.06 (1H, m), 7.60 (1H, d, J=3.7Hz), 6.84 (1H, dd, J=3.7, 1.0 Hz), 5.44 (1H, brd, J=51.6Hz), 5.00-4.92 (1H, m), 3.94 (1H, dd, J=23.6, 12.6Hz), 3.73 (1H, ddd, J=39.5, 12.6, 3.3Hz), 3.50-3.26 (2H, m), 3.25-3.08 (2H, m), 2.62-2.22 (2H, m), 2.48-2.44 (3H, m), 1.98-1.84 (1H, brs), 1.00 (3H, s), 0.99 (3H, s)

実施例64

(2S, 4S)-2-シアノ-4-フルオロ-1-[[2-(3-メチルチオフェン-2-イ ル)カルボニルアミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチルピロリジンの合成 実施例60と同様の方法で(2S, 4S)-1-[(2-アミノ-1, 1-ジメチル)エチ ルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジン2塩酸塩(129mg)と3-メチ ル-2-チオフェンカルボン酸(64mg)を用いて無色泡状物質として表題化合物(74mg) を得た。 'H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 7. 75-7. 66 (1H, m), 7. 56 (1H, d, J=5. 0Hz), 6. 96 (1H, d, J=5. 0Hz), 5. 46 (1H, brd, J=53. 2Hz), 5. 00-4. 92 (1H, m), 3. 94 (1H, dd, J=24. 2, 11. 9Hz), 3. 83-3. 61 (1H, m), 3. 50-3. 25 (2H, m), 3. 24-3. 10 (2H, m), 2. 62-2. 25 (2H, m), 2. 43 (3H, s), 2. 10-1. 86 (1H, brs), 1. 03 (3H, s), 1. 02 (3H, s)

5 実施例65

(2S, 4S)-2-シアノ-4-フルオロ-1-[[2-(3-ヒドロキシ-2-メチルプロパン-2-イル)カルボニルアミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチルピロリジンの合成

ヒドロキシピバロイル酸 (41mg) と(2S, 4S)-1-[(2-アミノ-1, 1-ジメチル) ル)エチルアミノ]アセチルー2-シアノー4-フルオロピロリジン2塩酸塩 (110mg) を N, N-ジメチルホルムアミド (1.1mL) に溶解し、室温で1-ヒドロキシベンゾトリア ゾール1水和物 (54mg) を加えた。氷冷下、ジイソプロピルエチルアミン (128μL) を滴下した後、1-エチルー3-(3'-ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド塩酸塩 (76mg) を加えて10分間攪拌した。室温に戻して一晩攪拌後、反応液を減圧下濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒;クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水溶液=20:1:0~15:1:0.1) で精製した。得られた無色個体をイソプロピルエーテルに懸濁させて攪拌し、無色粉末として表題化合物 (60mg) を得た。

'H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 7. 60-7. 40 (1H, m), 5. 48 (1H, brd, J=50. 4Hz), 5. 05-4. 96 (1H, m), 4. 20 00 (1H, dd, J=24. 4, 12. 7Hz), 3. 86-3. 47 (3H, m), 3. 44-3. 24 (2H), 3. 22-3. 06 (2H, m), 2. 56-2. 25 (2H, m), 1. 18-0. 95 (12H, m).

実施例66

25

(2S, 4S)-2-シアノ-4-フルオロ-1-[[2-(1, 3-ジヒドロキシ-2-メ チルプロパン-2-イル)カルボニルアミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチル ピロリジンの合成

実施例 6 5 と同様の方法で(2 S, 4 S) - 1 - [(2-アミノ-1, 1-ジメチル)エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジン2塩酸塩(106mg) と 2, 2-ビス(ヒドロキシメチル)プロピオン酸(45mg)を用いて無色ガム状物質として表題化合物(55mg)を得た。

'H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ7.52-7.40 (1H, m), 5.44 (1H, brd, J=50.7Hz), 4.98-4.91 (1H, m), 4.86-4.70 (2H, brs), 3.92 (1H, dd, J=23.8, 12.6Hz), 3.73 (1H, ddd, J=39.8, 12.6, 3.3Hz), 3.52-3.21 (6H, m), 3.08-2.97 (2H, m), 2.62-2.26 (2H, m), 0.99 (3H, s), 0.96 (6H, s).

実施例67

5 (2S, 4S)-2-シアノ-4-フルオロ-1-[[2-(シス-4-ヒドロキシシクロへ キサン-1-イル)カルボニルアミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチルピロリ ジンの合成

実施例65と同様の方法で(2S, 4S)-1-[(2-アミノ-1, 1-ジメチル)エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジン2塩酸塩(128mg)とシス-4-ヒドロキシシクロヘキサンカルボン酸(59mg)を用いて薄黄色固体として表題化合物(65mg)を得た。

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 7. 51-7. 41 (1H, m), 5. 46 (1H, brd, J=53. 4Hz), 4. 98-4. 91 (1H, m), 4. 27 (1H, d, J=3. 3Hz), 3. 93 (1H, dd, J=23. 4, 12. 4Hz), 3. 82-3. 61 (1H, m), 3. 44-3. 21 (2H, m), 3. 08-2. 91 (2H, m), 2. 62-2. 26 (2H, m), 2. 24-2. 08 (1H, m), 1. 86-1. 69 (2H, m), 1. 68-1. 55 (2H, m), 1. 48-1. 32 (4H, m), 0. 95 (3H, s), 0. 94 (3H, s).

実施例68

10

15

20 ルアミノ]アセチルー2ーシアノー4ーフルオロピロリジン2塩酸塩(129mg)と1ーメチルー1ーシクロヘキサンカルボン酸(58mg)を用いて薄黄色油状物質として表題化合物 (74mg) を得た。

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 7. 29-7. 19 (1H, m), 5. 43 (1H, brd, J=51. 5Hz), 4. 99-4. 90 (1H, m), 3. 94 (1H, dd, J=24. 0, 11. 6Hz), 3. 82-3. 61 (1H, m), 3. 48-3. 22 (2H, m), 3. 10-2. 95 (2H, m), 2. 62-2.

25 26 (2H, m), 2. 04-1.75 (3H, m), 1. 54-1.10 (8H, m), 1. 05 (3H, s), 0. 96 (3H, s), 0. 95 (3H, s). 実施例 6 9

(2S, 4S)-1-[[2-(1-メチルシクロプロパン-1-イル)カルボニルアミノ-1, 1-ジメチル] エチルアミノ] アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジンの合成 実施例 <math>65 と同様の方法で(2S, 4S)-1-[(2-アミノ-1, 1-ジメチル) エチ

15

ルアミノ]アセチルー2-シアノー4-フルオロピロリジン2塩酸塩(146mg)と1-メチルシクロプロピルカルボン酸(46mg)を用いて無色油状物質として表題化合物(51mg)を得た。

'H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ7.30-7.16 (1H, m), 5.62-5.29 (1H, m), 5.00-4.92 (1H, m), 3.90 (1H, dd, J=24.8, 12.4Hz), 3.82-3.61 (1H, m), 3.47-3.22 (2H, m), 3.05-2.96 (2H, m), 2.62-2.25 (2H, m), 2.05-1.80 (1H, brs), 1.29 (3H, s), 1.03-0.88 (8H, m), 0.50 (2H, dd, J=6.1, 3.2Hz). 実施例 7 0

(2S, 4S)-1-[[2-[ビス(4-クロロフェニル)]アセチルアミノ-1, 1-ジメチル] エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジンの合成

10 (1) 1-[2-[ビス(4-クロロフェニル)]アセチルアミノ]-2-メチル-2-アミノ プロパンの合成

ビス(4-クロロフェニル)酢酸 (320mg) をN, N-ジメチルホルムアミド (3.0mL) に溶解し、氷冷下、1,2-ジアミノ-2-ジメチルプロパン (100mg)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール1水和物 (219mg) 及び1-エチル-3- (3'-ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド塩酸塩 (301mg) を加え、30分間攪拌した。室温に戻して一晩攪拌し

た後、氷冷下、5%炭酸水素ナトリウム水溶液と飽和食塩水の1:1混合液(20mL)を加え、クロロホルム(30mL)で抽出した。有機相を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、吸引濾過をして乾燥剤を濾別し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水溶液=2

(2) (2S, 4S)-1-[[2-[ビス(4-クロロフェニル)]アセチルアミノ-1, 1-ジメチル]エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジンの合成

25 実施例1 (2) と同様の方法で1-[2-[ビス(4-クロロフェニル)]アセチルアミノ] -2-メチル-2-アミノプロパン (229mg) と (2S, 4S) -1-クロロアセチルー 2-シアノ-4-フルオロピロリジン (57mg) を用いて、薄黄色泡状物質として表題化合物 (119mg) を得た。

 1 H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 8. 22-8. 13 (1H, m), 7. 41-7. 27 (8H, m), 5. 45 (1H, brd, J=53. 2Hz), 5.

10 (1H, s), 4. 97-4. 90 (1H, m), 3. 90 (1H, dd, J=24. 2, 12. 0Hz), 3. 78-3. 58 (1H, m), 3. 48-3. 20 (2H, m), 3. 15-2. 90 (2H, m), 2. 60-2. 25 (2H, m), 0. 94 (6H, s).

実施例71

得た。

(2S, 4S)-1-[[2-(2-ヒドロキシベンゾイル)アミノ-1, 1-ジメチル] エチルアミノ] アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジンの合成

(2S, 4S)-1-[(2-アミノ-1, 1-ジメチル)エチルアミノ]アセチル-2-シアノ-4-フルオロピロリジン2塩酸塩 (195mg) をメタノール (0.2mL) に溶解し、氷冷下水酸化カリウムの 3M メタノール溶液 (412 μL) を滴下した。析出した塩化カリウムを濾別し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をN, N-ジメチルホルムアミド (0.8m)

10 L) に溶解し、氷冷下、〇ーアセチルサリチロイルクロリド(123mg)のクロロホルム溶液 (0.8mL) に滴下した。続いてトリエチルアミン(130 μL) を滴下して、氷冷下で10分間 攪拌した。室温に戻して3時間攪拌した後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(1.0mL)とメタノール(1.5mL)の混合液を加えて、冷凍庫で一晩静置した。氷冷下、反応液に飽和食塩水(20mL)を加え、クロロホルム(30mL)で抽出した。有機相を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、吸引濾過をして乾燥剤を濾別し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;クロロホルム:メタノール:28%アン

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ 8. 75-8. 60 (1H, m), 7. 89 (1H, dd, J=8. 1, 1. 7Hz), 7. 38 (1H, td, J=7. 7, 1. 7Hz), 6. 94-6. 86 (2H, m), 5. 46 (1H, brd, J=51. 5Hz), 4. 99-4. 92 (1H, m), 3. 95 (1H, dd, J=24. 3, 12. 4Hz), 3. 74 (1H, ddd, J=39. 5, 12. 4, 3. 2Hz), 3. 53-3. 19 (4H), 2. 62-2. 25 (2H, m), 1. 04 (6H, s).

モニア水溶液=20:1:0.1)で精製し、無色泡状物質として表題化合物(36mg)を

尚、上記実施例48~71で得られた化合物の構造を表3にまとめて表す。

表3

X 0	
実施例番号	構造式
48	HN N F CN
49	N N N F
50	N N N O CN
51	N N N O CN
52	O N N N O CN
53	O N N CN
54	NH ₂ O NH ₂ O N N N N N N N N N N N N N N N N N N
55	F N H O CN
56	F N N N N F H O CN

57	$ \begin{array}{c c} & H \\ & N \\$
58	O N N O CN
59	H N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
60	H N N O CN
61	O H N N N N N N N N N N N N N N N N N N
62	S H N N O CN
63	S O H N O CN
64	S N N N F
65	OH O CN
66	HO HO CN
67	HO H N N N N N N N N N N N N N N N N N N
68	$\begin{array}{ c c c } \hline \\ \hline \\ \hline \\ \\ \hline \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ $

試験例 1 [ジペプチジルペプチダーゼIV活性阻害実験]

ジペプチジルペプチダーゼIV (DPPIV) 活性阻害実験はDiabetes、47、 764-769、1998に掲載された方法に従って行った。ジペプチジルペプチダーゼ Ⅳを含む血漿は、健常人ボランティアから血液を採取し、遠心分離により調製した。酵素 5 反応は96穴平底プレートを用い、25mM HEPES、140mM NaC1、1%B SA、pH7. 8から成る緩衝液中で行った。 100μM Gly-Pro-4-メチ ルクマリルー7ーアミド (ペプチド研究所製) 溶液 25μ1、133mM 塩化マグネ シウム溶液 $7.5\mu1$ 、検体化合物 $5\mu1$ を混合し、次いで上記緩衝液で1/100倍に 希釈した血漿12.5μ1を加えた。室温で2時間反応させた後、25%酢酸水溶液50 10 μ 1 を添加し反応を止めた。遊離した7-アミノー4-メチルクマリン量を蛍光プレート リーダー (1420 ARVO™ Multilabel Counter; Wallac 社製)を用いて390nmで励起させたときの460nmの蛍光強度を測定した。溶媒添 加して反応時間を0分としたときの蛍光強度をブランク値とし、各測定値からブランク値 を差し引いたものを特異的蛍光強度とした。得られた特異的蛍光強度から、下式によりジ 15 ペプチジルペプチダーゼIV活性阻害率(%)を求めた。被検化合物は1000倍高濃度の ジメチルスルフォキシド溶液を調製し、上記緩衝液で希釈して使用した。各濃度の阻害率 から50%阻害を示す化合物濃度(IC50値)を算出した。

阻害率 (%) =A÷B×100

20 (A=溶媒添加における蛍光強度-検体化合物添加における蛍光強度) (B=溶媒添加における蛍光強度)

実施例番号37化合物

 IC_{50} 5.4nM

実施例番号60化合物

 IC_{50} 1.5nM

本発明の化合物は、優れたDPPⅣ阻害活性を有することが確認された。

5

試験例2[ラット経口投与時の血漿中DPPIV活性測定試験]

8週齢の雄性SD(IGS)ラット(日本チャールス・リバー(株))を実験に用いた。

0. 2mg/mLの濃度で試験化合物を日本薬局方注射用水 (光製薬 (株)) に溶解し、 5mL/kgの容量 (1mg/kgの用量) で経口投与した。採血は全て眼窩静脈からへ

10 パリン処理された採血管 (Drummond Scientific Company)

で、化合物投与前、投与後経時的にジエチルエーテル麻酔下において行った。血液は3,

000rpm, 15分, 4℃で遠心分離し、血漿を回収した。血漿は-80℃で保存した。

なお、絶食は試験化合物投与16時間前から投与後6時間までとし、飲用水は殺菌水を自由摂取させた。

15 血漿中DPPIV活性は以下の方法で求めた。

酵素反応は96穴プレートを用い、25mM HEPES、140mM NaCl、1%B

SA、pH7. 8から成る緩衝液中で行った。基質溶液として、10mM H-G1v-

Pro-4-メチルクマリル-7-アミド (BACHEM社) を緩衝液で1/100に調

製した。あらかじめ1we11あたり $100\mu M$ 基質溶液 $25\mu L$ 、緩衝液 $5\mu L$ 、1

20 33mM塩化マグネシウム 7.5μLの組成になるように混合したものを反応液とした。

血漿を1wellに12. 5μLずつ分注し、反応液 37. 5μLを添加することによ

り酵素反応を開始した。室温で5分間反応させた後、25%酢酸水溶液 50μLを添加

し反応を停止した。遊離した7-アミノー4-メチルクマリン量を蛍光プレートリーダー

(1420 ARVO™ Multilabel Counter; Wallac社製) を

25 用いて、390mmで励起させたときの460mmの蛍光強度を測定した。なお、化合物

投与前のラット血漿(全匹分をプール)に、予め25%酢酸水溶液を添加することで酵素

活性を不活化し、続いて反応液を添加して求めた蛍光強度をブランク値とした。各測定値

からブランク値を差し引いたものを特異的蛍光強度とし、スタンダードによる検量線から

生成された 7ーアミノー4ーメチルクマリン量 (nmo1、以下AMCと記す) を算出

した。化合物投与前のAMC産生量を100%としてDPPIV活性を以下のように表した。

DPPIV活性(% of Control) =A÷B×100

(A=試験化合物投与後におけるAMC産生量)

5 (B=試験化合物投与前におけるAMC産生量)

結果を表Aに示す。本発明の化合物は、ラットに1mg/kgの用量で経口投与した際に、持続的にDPPIV活性を阻害することが確認された。

10 表A 血漿中DPPIV活性(%)

	投与後1時間	投与後4時間	投与後8時間
実施例番号37化合物	. 12	17	2 2

産業上の利用可能性

15

本発明により優れたジペプチジルペプチダーゼ I V (DPP IV) 阻害活性を有する化合物の提供が可能となった。また、本発明化合物は、持続した DPP IV 阻害活性を有する点でも優れる。本発明化合物は、糖尿病、免疫疾患等の予防または治療薬として有用である。

請求の範囲

1. 下記式(I)

10

15

20

5 [式中、Aは水素原子又はフッ素原子を示し、

 R^1 及び R^2 は同一又は異なって水素原子、置換基 Y^1 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $1\sim 6$ のアルキル基、置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $3\sim 6$ のシクロアルキル基;置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $4\sim 9$ のシクロアルキルアルキル基;置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $2\sim 6$ のアルケニル基;置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $3\sim 6$ のシクロアルケニル基;置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $4\sim 9$ のシクロアルケニルアルキル基;又は R^1 と R^2 が隣接する炭素原子と一緒になって、置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $3\sim 1$ 0のシクロアルキル基を形成する、

Xは、単結合又は炭素数1~3のアルキレン基を示し、

 R^3 は、式-N(R^4) COR^5 、-N(R^4) SO_2 R^5 、 $-NR^4$ R^6 、-S O_2 R^5 、 $-SO_2$ NR^4 R^5 、 $-OCONR^4$ R^5 、 $-CH=CH-R^7$ 、 $-C=C-R^7$ で示される基であるか、又は少なくとも1個の酸素及び/又は硫黄を含有し、さらに窒素原子を含有してもよいヘテロアリール基及び6 員窒素含有芳香環又はその9~11 員縮合環から選択されるヘテロアリール基(ヘテロアリール基は置換基 Y^3 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されていて

もよい) 示し

5

(上記式中、 R^4 及び R^6 は同一又は異なって水素原子;置換基 Y^4 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $1\sim10$ のアルキル基;置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $3\sim6$ のシクロアルキル基;置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $4\sim9$ のシクロアルキルアルキル基;又は置換基 Y^3 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよいアリールアルキル基を示し、

R⁵は、置換基Y⁴群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭

素数1~10のアルキル基、または-(C₁₋₃アルキレン)-Q若しくはQで あり、C1-3アルキレンは、ハロゲン原子及び水酸基より選ばれる1個以上の 10 置換基で置換されてもよく、Qは、置換基Y3群より選ばれる1個以上の置換 基で置換されてもよい炭素数 $3 \sim 10$ のシクロアルキル基;置換基 Y^3 群より 選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数4~10の橋かけ環ア ルキル基:置換基Y3群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭 素数2~10のアルケニル基:置換基Y3群より選ばれる1個以上の置換基で 15 置換されてもよい炭素数3~10のシクロアルケニル基:置換基Y3群より選 ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数4~10の橋かけ環アル ケニル基:及び置換基Υ³群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよ いアリール基から選択される脂肪族または芳香族炭化水素であるか:または 20 置換基Υ⁵群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよいヘテロ環を示 し、R⁵に お け る ア リ ー ル 基又はヘテロ環は、環を構成する原子に結合 した隣接する置換基が一緒になって、5~8員環を形成してもよく、環内に 1個以上のヘテロ原子を含んでもよい、

 R^4 、 R^5 又は R^6 は、 R^4 及び R^5 、 R^4 及び R^6 ならびに R^5 及び R^6 は、 隣 25 接する 4 テロ原子と一緒になって置換基 Y^5 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい $4\sim1$ 0員の 4 テロ環を形成してもよい、

R¹は水素原子;置換基Y¹群より選ばれる1個以上の置換基で置換されて

もよい炭素数 $1 \sim 6$ のアルキル基;置換基 Y^3 群より選ばれる 1 個以上の置換基で置換されてもよいアリール基;又は置換基 Y^3 群より選ばれる 1 個以上の置換基で置換されてもよいヘテロアリール基を示す。)

置換基Y¹群は、ハロゲン原子、水酸基、カルボキシル基、シアノ基、アミノ基、アミノカルボニル基、炭素数3~5のシクロアルキルオキシ基及び炭素数1~6のアルコキシ基からなる群を示し、

置換基 Y^2 群は、ハロゲン原子、水酸基、カルボキシル基、シアノ基、アミノ基、アミノカルボニル基、炭素数 $3\sim5$ のシクロアルキルオキシ基、炭素数 $1\sim6$ のアルコキシ基及び炭素数 $1\sim6$ のアルキル基からなる群を示し、

置換基Y⁴群は、ハロゲン原子、水酸基、シアノ基、ニトロ基、アミノ基、 -OR⁹、-COR⁹、 -CO₂ R⁹、-CONR⁹ R¹⁰、-N (R⁹) COR¹⁰ 25 、-N (R⁹) CONR¹⁰ R¹¹、-N (R⁹) SO₂ R¹⁰、-NR⁹ R¹⁰、-S O₂ R⁹、-SO₂ NR⁹ R¹⁰、-SO₂ N=CHNR⁹ R¹⁰ 及び-OCONR⁹ R¹⁰ (式中R⁹、R¹⁰ 及びR¹¹ は同一又は異なって水素原子;置換基Y¹群より選

ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $1\sim6$ のアルキル基;置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $3\sim6$ のシクロアルキル基;置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $4\sim9$ のシクロアルキルアルキル基;又は置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよいフェニル基を示す。)または、置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよいフェニル基からなる群を示す。

5

置換基Y⁵群は、オキソ基、ハロゲン原子、水酸基、シアノ基、ニトロ基、 アミノ基、-OR⁹、-COR⁹、 -CO, R⁹、-CONR⁹R¹⁰、-N(R⁹) COR^{10} , -N (R^{9}) $CONR^{10}R^{11}$, -N (R^{9}) $SO_{2}R^{10}$, $-NR^{9}$ 10 R^{10} 、 $-SO_2R^9$ 、 $-SO_2NR^9R^{10}$ 、 $-SO_2N=CHNR^9R^{10}$ 及び-OCONR⁹R¹⁰ (式中R⁹、R¹⁰及びR¹¹は同一又は異なって水素原子;置換基 Y¹群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数1~6のアル キル基:置換基Y²群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素 数 $3\sim6$ のシクロアルキル基:置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で 15 置換されてもよい炭素数4~9のシクロアルキルアルキル基:又は置換基Y2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよいフェニル基を示す。) 、置換基Y¹群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数1~ 6のアルキル基または置換基Y2群より選ばれる1個以上の置換基で置換され てもよいフェニル基からなる群を示す]で表されるシアノフルオロピロリジ 20 ン化合物もしくはその薬学的に許容される塩またはその水和物。

2.

$$R^3 \xrightarrow{X} \stackrel{H}{\stackrel{O}{\stackrel{N}{\longrightarrow}}} \stackrel{O}{\stackrel{N}{\longrightarrow}} \stackrel{F}{\stackrel{N}{\longrightarrow}}$$

(式中、A、 R^1 、 R^2 、 R^3 及びXは、請求項1で定義される通りである。) 式(I-2)に示される請求項1記載の化合物もしくはその塩またはそれら の水和物。

3.

 R^1 及び R^2 が同一又は異なって置換基 Y^1 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $1\sim6$ のアルキル基である請求項1または2記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

4.

R¹及びR¹がメチル基、エチル基又はヒドロキシメチル基である請求項1~3のいずれか1項に記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

15

10

5.

Xが、メチレン基又はエチレン基であり、

 R^3 が、式-N(R^4) COR^5 であり、

R⁴が、水素原子;置換基Y⁴群より選ばれる1個以上の置換基で置換されて 50 もよい炭素数1~10のアルキル基;置換基Y²群より選ばれる1個以上の置 換基で置換されてもよい炭素数3~6のシクロアルキル基;または置換基Y² 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数4~9のシクロ アルキルアルキル基を示し、 5

10

15

 R^s が、置換基 Y^s 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $1\sim10$ のアルキル基、または $-(C_{1-3}$ アルキレン)-Q若しくはQであり、 C_{1-3} アルキレンは、ハロゲン原子及び水酸基より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよく、Qは、置換基 Y^s 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $3\sim10$ のシクロアルキル基;置換基 Y^s 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $4\sim10$ の橋かけ環アルキル基;置換基 Y^s 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $2\sim10$ のアルケニル基;置換基 Y^s 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $3\sim10$ のシクロアルケニル基;置換基 Y^s 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $4\sim10$ の橋かけ環アルケニル基;及び置換基で置換されてもよい炭素数 $4\sim10$ の橋かけ環アルケニル基;及び置換基 Y^s 群より選ばれる10以上の置換基で置換されてもよい

 R^5 に お け る P リ ー ル 基は、環を構成する原子に結合した隣接する置換 基が一緒になって、 $5\sim8$ 員環を形成してもよく、環内に1 個以上のヘテロ 原子を含んでもよい、

 R^4 及び R^5 は、隣接するヘテロ原子と一緒になって、置換基 Y^5 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい $4\sim10$ 員のヘテロ環を形成してもよい、

請求項 $1\sim4$ のいずれか1項に記載の化合物もしくはその塩またはそれらの 20 水和物。

6.

25

 R^5 が、置換基 Y^1 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $1\sim6$ のアルキル基、または置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $3\sim6$ のシクロアルキル基である請求項5に記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

7.

R⁵が置換基Y³群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよいアリール基であり、アリール基は、環を構成する原子に結合した隣接する置換基が一緒になって、5~8員環を形成してもよく、環内に1個以上のヘテロ原子を含んでもよい、請求項5に記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

8.

Xが、メチレン基又はエチレン基であり、

10 R³が、式-N(R⁴)COR⁵であり、

 R^4 が、水素原子;置換基 Y^4 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $1\sim1$ 0のアルキル基;置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $3\sim6$ のシクロアルキル基;または置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $4\sim9$ のシクロ

15 アルキルアルキル基を示し、

R⁵が、置換基Y³群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよいヘテロアリール基である請求項1~4のいずれか1項に記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

20 9.

R⁵が置換基Y³群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい単環状 ヘテロアリール基である請求項8に記載の化合物もしくはその塩またはそれ らの水和物。

25 10.

R⁵ が置換基Y³群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよいチエニル基である請求項9に記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

11.

Xが、メチレン基又はエチレン基であり、 R^3 が、-N(R^4) SO,R^5 であり、

- 5 R'が、水素原子;置換基 Y^4 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $1\sim10$ のアルキル基;置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $3\sim6$ のシクロアルキル基;または置換基 Y^2 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $4\sim9$ のシクロアルキルアルキル基を示し、
- R⁵が、置換基Y⁴群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素 10 数1~10のアルキル基、または- (C₁₋₃アルキレン) - Q若しくはQであ り、C1-3アルキレンは、ハロゲン原子及び水酸基より選ばれる1個以上の置 換基で置換されてもよく、Qは、置換基Y3群より選ばれる1個以上の置換基 で置換されてもよい炭素数3~10のシクロアルキル基;置換基Y3群より選 ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数4~10の橋かけ環アル 15 キル基:置換基Y3群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素 数2~10のアルケニル基:置換基Y3群より選ばれる1個以上の置換基で置 換されてもよい炭素数3~10のシクロアルケニル基;置換基Y3群より選ば れる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数4~10の橋かけ環アルケ 二ル基;及び置換基Y³群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい 20 アリール基から選択される脂肪族または芳香族炭化水素であるか;または置 換基Y5群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよいヘテロ環を示し 、R⁵に お け る ア リ ー ル 基又はヘテロ環は、環を構成する原子に結合し た隣接する置換基が一緒になって、5~8員環を形成してもよく、環内に1
 - R^4 及び R^5 は、隣接するヘテロ原子と一緒になって、置換基 Y^5 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい $4\sim10$ 員のヘテロ環

個以上のヘテロ原子を含んでもよい、

25

を形成してもよい、

請求項1~4のいずれか1項に記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

5 12.

Xが、メチレン基又はエチレン基であり、 R^3 が、 $-NR^4R^6$ である、

(R'及びR⁶は同一又は異なって水素原子;置換基Y⁴群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数1~10のアルキル基;置換基Y²群 より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数3~6のシクロアルキル基;置換基Y²群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数4~9のシクロアルキルアルキル基;又は置換基Y³群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよいアリールアルキル基を示し、

 R^4 及び R^6 は、隣接する窒素原子と一緒になって、置換基 Y^5 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい $4\sim10$ 員の含窒素 環を形成してもよい。)請求項 $1\sim4$ のいずれか1項に記載の化合物もしく はその塩またはそれらの水和物。

13.

25

20 Xが、単結合又はメチレン基を示し、

 R^3 が、式-CH=CH-R⁷または-C=C-R⁷

(式中、 R^7 は水素原子;置換基 Y^1 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい炭素数 $1\sim6$ のアルキル基;置換基 Y^3 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよいアリール基;又は置換基 Y^3 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよいヘテロアリール基を示す。)で示される基である請求項 $1\sim4$ のいずれか1項に記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

14.

Xが、単結合又はメチレン基を示し、

R³が、置換基Y³群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい、少な くとも1個の酸素及び/又は硫黄を含有し、さらに窒素原子を含有してもよい5員若しくは6員のヘテロアリール又はその8~11員縮合環である、請求項1~4のいずれか1項に記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水 和物。

10 15.

Xが、単結合又はメチレン基を示し、

 R^3 が、置換基 Y^3 群より選ばれる1個以上の置換基で置換されてもよい、6員 窒素含有芳香環又はその $9\sim1$ 1員縮合環である、請求項 $1\sim4$ のいずれか 1項に記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

15

16.

請求項1~請求項15のいずれか1項に記載のシアノフルオロピロリジン 化合物又はその薬学的に許容される塩またはそれらの水和物を有効成分とし て含有する医薬。

20

17.

ジペプチジルペプチダーゼ I Vを阻害することで改善しうる疾患又は状態を予防または治療するための請求項16に記載の医薬。

25 18.

ジペプチジルペプチダーゼ I Vを阻害することで改善しうる疾患又は状態が糖尿病である請求項16に記載の医薬。

19.

ジペプチジルペプチダーゼ I Vを阻害することで改善しうる疾患又は状態が免疫疾患である請求項 1 6 に記載の医薬。

5

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/006983

A. CLASSIFIC	CATION OF SUBJECT MATTER					
Int.Cl	co7D207/16, 401/12, 403/12,					
	A61K31/40, 31/4025, 31/4155, 31/433, 31/4439, 31/454, 31/4					
According to Int	ernational Patent Classification (IPC) or to both national	d classification and IPC	10, 13,00,			
B. FIELDS SE	ARCHED rentation searched (classification system followed by cl	assification symbols)				
Int.Cl	C07D207/16, 401/12, 403/12,	405/12, 409/12, 413/12,	417/12,			
	A61K31/40, 31/4025, 31/4155,	31/4184, 31/4192, 31/42	22, 31/428,			
•	31/433, 31/4439, 31/454, 31/	498				
Documentation s	searched other than minimum documentation to the exte	nt that such documents are included in the	fields searched			
			•			
Electronic data b	pase consulted during the international search (name of	data base and, where practicable, search ter	ms used)			
CAPLUS	(STN), REGISTRY (STN)	•	•			
C. DOCUMEN	ITS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
P,A	JP 2004-26820 A (Taisho Phar		1-19			
. ,	Ltd.),	,				
	29 January, 2004 (29.01.04),					
	Claims					
v.	(Family: none)					
. P,A	WO 03/95425 A1 (Taisho Pharm	aceutical Co.,	1-19			
,	Ltd.),					
	20 November, 2003 (20.11.03),					
	Claims (Family: none)	·				
	(Family: Holle)					
A	WO 02/38541 Al (Taisho Pharm	aceutical Co.,	1-19			
	Ltd.),		·			
	16 May, 2002 (16.05.02), Claims					
		2004/72892 A1				
	<u> </u>					
× Further do	cuments are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	•			
	gories of cited documents: efining the general state of the art which is not considered	"T" later document published after the interdate and not in conflict with the applica	mational filing date or priority			
to be of part	icular relevance	the principle or theory underlying the in	vention			
"E" earlier applie filing date	cation or patent but published on or after the international	"X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered.				
"L" document w	thich may throw doubts on priority claim(s) or which is ablish the publication date of another citation or other	step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the cl	aimed invention cannot be			
special reaso	on (as specified)	considered to involve an inventive s	tep when the document is			
	ferring to an oral disclosure, use, exhibition or other means ablished prior to the international filing date but later than	combined with one or more other such one being obvious to a person skilled in the				
the priority		"&" document member of the same patent fa	amily			
Date of the actua	completion of the international search (13.07.04)	Date of mailing of the international search 03 August, 2004 (03				
το ήπτζ	(, 2004 (10.07.04)	00 11uguse, 2004 (00	- 30 . 0 1/			
		Authorized officer				
	g address of the ISA/ se Patent Office	Authorized officer				
oapane:	JC Eddelle CLEEC					
Facsimile No		Telephone No.				

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/006983

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant	ant passages	Relevant to claim No
A	JP 2000-511559 A (Novartis AG.), 05 September, 2000 (05.09.00), Claims & WO 98/19998 A2 & EP 937040 A1 & CN 1236361 A		1-19
		·	•
			y.
-			
		*	
			·
		·	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

.. PCT/JP2004/006983

Continuation	of	A.	CLASS	IFI	CATION	OF	SUBJECT	MATTER
/ T 1 1 1				~ 7		1 3 -	- /===11	

(International Patent Classification (IPC))

Int.Cl⁷ 17/00, 19/02, 29/00, 37/00, 43/00

(According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC) $\,$

国際調查報告

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. C1' C07D207/16, 401/12, 403/12, 405/12, 409/12, 413/12, 417/12, A61K31/40, 31/4025, 31/4155, 31/4184, 31/4192, 31/422, 31/428, 31/433, 31/4439, 31/454, 31/498, A61P3/04, 3/10, 5/50, 13/08, 17/00, 19/02, 29/00, 37/00, 43/00

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl⁷ C07D207/16, 401/12, 403/12, 405/12, 409/12, 413/12, 417/12, A61K31/40, 31/4025, 31/4155, 31/4184, 31/4192, 31/422, 31/428, 31/433, 31/4439, 31/454, 31/498

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

CAPLUS (STN), REGISTRY (STN)

C. 関連すると認められる文献

引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
JP 2004-26820 A (大正製薬株式会社) 2004.01.29,特許請求の範囲 (ファミリーなし)	1-19
WO 03/95425 A1 (大正製薬株式会社) 2003.11.20,請求の範囲 (ファミリーなし)	1-19
WO 02/38541 A1 (大正製薬株式会社) 2002.05.16,請求の範囲 & EP 1333025 A1 & US 2004/72892 A1	1-19
	JP 2004-26820 A (大正製薬株式会社) 2004.01.29,特許請求の範囲 (ファミリーなし) WO 03/95425 A1 (大正製薬株式会社) 2003.11.20,請求の範囲 (ファミリーなし) WO 02/38541 A1 (大正製薬株式会社) 2002.05.16,請求の範囲 & EP 1333025

X C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 13.07.2004 国際調査報告の発送日 03.8.2004 国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 棋 2 8619 関 政立 単便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3452

C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	JP 2000-511559 A (ノバルティス アクチエンゲゼルシャフト) 2000.09.05,特許請求の範囲 & WO 98/19998 A2 & EP 937040 A 1 & CN 1236361 A	. 1 – 1 9